



ALBAclone® Anti-A

REAGENCIE K URČENÍ KREVNÍ SKUPINY
Myší monoklonální / přímý aglutinin

REF Z001

2 °C
8 °C

IVD

CE
1434

ÚVOD

Určení krevní skupiny AB0 se obvykle provádí testováním červených krvinek pomocí anti-A a anti-B. Za účelem získání potvrzující informace o krevní skupině a vyloučení chybného určení slabých variant A jako skupiny 0, např. A_x, se v laboratořích často provádějí také testy pomocí anti-A,B. Jako doplňková kontrola přesnosti zjištěných výsledků určení krevních skupin AB0 by mělo být provedeno zpětné nebo sérové vyšetření pacientova séra testováním pomocí buněk A₁ a buněk B (doplňkově lze zahmout buňky A₂).

Monoklonální protilátky vykazují vysoký stupeň účinnosti, avidity a specifnosti. Při použití tétočto protilátek je třeba věnovat velkou pozornost tomu, aby nedošlo ke křížové kontaminaci.

VÝKLAD SYMBOLŮ NA ŠTÍTKU

LOT

Kód šarže



Spotřebujte do (RRRR-MM-DD)

2 °C
8 °C

Omezení skladovací teploty (2 °C–8 °C)

IVD

Zdravotnický prostředek pro diagnostiku
in vitro



REF

Přečtěte si návod k použití

Výrobce

Kód produktu

ZAMÝŠLENÝ ÚČEL

Reagencie Anti-A je určena k *in vitro* detekci a identifikaci antigenu A na lidských červených krvinkách přímou aglutinací.

POPIS REAGENCIE

Hlavní složka této reagencie pochází z *in vitro* kultury myšího hybridomu využívajícího imunoglobulin:

Název produktu	Kód produktu	Buněčná linie
Anti-A	Z001	LA2

Přípravek obsahuje také chlorid sodný a EDTA a 1 g/l azidu sodného. Reagencie se barví patentním modrým barvivem.

Objem dodávaný lahvičkou s kapátkem je přibližně 40 µl reagencie; s ohledem na tuto skutečnost je třeba dbát, aby byl ve všech testovacích systémech dodržen odpovídající poměr sérum-buňky.

Tato reagencie je v souladu se Společnými technickými specifikacemi pro výrobky definované v příloze II seznamu A Směrnice č. 98/79/ES o zdravotnických prostředcích pro diagnostiku *in vitro* a s doporučením obsaženým v Pokynech pro krevní transfuzní služby ve Spojeném království.

PODMÍNKY SKLADOVÁNÍ

Reagencii skladujte při teplotě 2 °C–8 °C. Nepoužívejte, pokud je reagencie zakalená. Nefudit. Reagencie je stabilní do data použitelnosti uvedeného na štítku výrobku.

BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ PŘI POUŽITÍ A LIKVIDACI

Tato reagencie obsahuje 0,1% azid sodný.

Azid sodný může reagovat s olovem a mědí za vzniku výbušných sloučenin. V případě likvidace do dřezu spláchněte velkým množstvím vody, abyste zabránili hromadění azidu.

Škodlivé pro vodní organismy s dlouhodobými účinky. Zabraňte uvolnění do životního prostředí. Obsah/nádoba likvidujte v souladu s místními / regionálními / národními / mezinárodními předpisy.

Vzhledem k tomu, že tato reagencie je živočišného původu, je třeba při jejím používání a likvidaci dbát zvýšené opatrnosti, protože existuje potenciální riziko infekce.

Tato reagencie je určena pouze pro profesionální použití *in vitro*.

ODBĚR A PŘÍPRAVA VZORKŮ

Vzorky by měly být odebrány aseptickou technikou s antikoagulantem nebo bez něj. Vzorek by měl být testován co nejdříve po odběru. Pokud je testování odloženo, měl by být vzorek uchován při teplotě 2 °C–8 °C. Nepoužívejte krevní vzorky vykazující hrubou hemolyzu nebo kontaminaci. Sražené vzorky nebo vzorky odebrané do EDTA by měly být testovány do sedmi dnů od odběru. Krev dárce uchovávanou v citrátovém antikoagulantu lze testovat až do data expirace odběru.

POSTUPY TESTOVÁNÍ

Obecné informace

Tato reagencie byla standardizována pro použití níže popsanými technikami, a proto nelze zaručit její vhodnost pro použití jinými technikami.

DALŠÍ POTŘEBNÉ MATERIALY A REAGENCIE

- PBS pH 7,0 ± 0,2
- LISS
- Reagenční červené krvinky pro použití při určování skupin AB0
- Skleněné testovací zkumavky 12 x 75 mm
- Sklíčka
- Pipety
- Optická pomůcka
- Centrifuga

DOPORUČENÉ TECHNIKY

Technika se zkumavkou - Okamžitá centrifugace

- Do testovací zkumavky dejte 1 objem reagencie k určení krevní skupiny.
- Přidejte 1 objem červených krvinek suspendovaných na 2–3 % v PBS pH 7,0 ± 0,2 nebo 1,5–2 % v LISS.
- Obsah zkumavky dobře promíchejte.
- Okamžitě centrifugujte při 1000 g po dobu 10 sekund nebo při vhodné alternativní síle g a době.
- Zkumavku jemně protřepejte, aby se uvolnila buněčná frakce ze dna, a makroskopicky pozorujte aglutinaci.

Technika se zkumavkou - LIS

- Do testovací zkumavky dejte 1 objem reagencie k určení krevní skupiny.
- Přidejte 1 objem červených krvinek suspendovaných na 1,5–2 % v LISS.
- Obsah zkumavky dobře promíchejte a inkubujte 15–20 minut při teplotě přibližně 20 °C.
- Centrifugujte při 1000 g po dobu 10 sekund nebo při vhodné alternativní síle g a době.
- Zkumavku jemně protřepejte, aby se uvolnila buněčná frakce ze dna, a makroskopicky pozorujte aglutinaci.

Technika se sklíčkem

- Přidejte 1 objem reagencie k určení krevní skupiny na vhodné připravenou plochu sklíčka, např. ovál voskovou tužkou.
- Přidejte 1 objem červených krvinek suspendovaných na 30–45 % v PBS pH 7,0 ± 0,2 nebo ve skupinově homologní plazmě/séru.
- Sklíčko dobrě promíchejte přibližně 30-ti sekundovým houpáním a test inkubujte 5 minut při pokojové teplotě za občasného promícheání.
- Makroskopicky sledujte agglutinaci. Sledování lze usnadnit odečítáním nad rozptýleným zdrojem světla.

INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

Reakční vzorce nejčastějších fenotypů AB0 jsou uvedeny níže.

Anti-A	Anti-B	Anti-A,B	Krevní skupina
-	-	-	0
+	-	+	A
-	+	+	B
+	+	+	AB

Všechny testy pro (předné) určení skupiny buněk, s výjimkou testů na buňkách kojenecke krve, by měly být potvrzeny pomocí sérových (zpětných) testů za použití známých buněk A1 a B.

KONTROLA KVALITY

Kontrola kvality reagencí je zásadní a měla by být prováděna na začátku každého dne testování, u každé série provedených skupin a u jednotlivých testů, např. nouzový test kompatibilita, tj.:

Anti-A) by se měly testovat

Anti-B) pomocí buněk A1,

Anti-A,B) A2, B a 0

FUNKČNÍ OMEZENÍ

Antigen AB0 nejsou při narození plně exprimovány, a proto by testy zahrnující pupečníkové/novorozenec červené krvinky měly být interpretovány se zvláštní opatrností.

Sklíčkové testy se nedoporučují pro detekci slabých podskupin. Všechny sklíčkové testy by měly být potvrzeny zkumavkovým určením skupiny.

Testy by měly být odečítány postupem „naklonit a rolovat“. Přílišné míchání může narušit slabou agglutinaci a vést k falešně negativním výsledkům.

Při centrifugaci je důležité použít doporučenou sílu g, protože nadmerná centrifugace může vést k obtížím při resuspenzi buněčné frakce, zatímco nedostatečná centrifugace může mít za následek snadno rozptýlitelné agglutinaty.

Exprese některých antigenů červených krvinek se může během skladování snížit, zejména u vzorků s EDTA a u sražených vzorků. Lepších výsledků se dosáhne při použití čerstvých vzorků.

Falešně pozitivní nebo falešně negativní výsledky se mohou vyskytnout v důsledku kontaminace testovacích materiálů, nesprávné reakční teploty, nesprávného skladování materiálů, opomenutí testovacích reagencí a některých chorobných stavů.

SPECIFICKÉ VÝKONNOSTNÍ CHARAKTERISTIKY

Reagencie ALBAClone® Anti-A splňuje požadavky Společných technických specifikací pro výrobky definované v příloze II seznamu A Směrnice č. 98/79/ES o zdravotnických prostředcích pro diagnostiku *in vitro*.

Tato reagencie Anti-A detekuje většinu významných podskupin A, včetně A1, A2 a A3.

DATUM VYDÁNÍ

2023-09

Pro další informace nebo radu se obrátěte na místního distributora.



Emergo Europe B.V.
Westervoortedijk 60
6827 AT, Arnhem
The Netherlands



Alba Bioscience Limited
James Hamilton Way
Penicuik
EH26 0BF
UK

Telefon: +44 (0) 131 357 3333
Fax: +44 (0) 131 445 7125
E-mail: customer.serviceEU@quotientbd.com