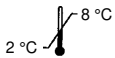


ALBAclone®

Anti-D alpha

REAGENCIE K URČENÍ KREVŇÍ SKUPINY
Monoklonální přímý aglutinín
Pro techniky se sklíčkem a zkumavkou

REF Z031



IVD

CE
1434

ÚVOD

Antigen RhD, poprvé popsán v roce 1939, je z hlediska významnosti překonán pouze antigeny krevních skupin systému AB0. Transfuze RhD pozitivní krve RhD negativnímu příjemci nebo nepodání profylaktického anti-D RhD negativní ženě může vést k tvorbě anti-D. Proto je stanovení správné RhD skupiny zásadní pro bezpečnou transfuzní praxi. Někteří jedinci vykazují kvantitativní snížení exprese vlastního RhD antigenu a spadají do kategorie slabé D (D^w). Jiní vykazují kvalitativní odchylky v expresi antigenu RhD a označují se jako částečný RhD. Jedinci se slabým D mohou mít také částečný RhD.

Dostupnost účinných, vysoce kvalitních IgM monoklonálních anti-D reagiencí v poslední době a větší povědomí o klinickém významu fenotypů s částečným RhD, zejména DVI, vedly ke změně zásad testování RhD ve Velké Británii.

Pokyny pro stanovení RhD ve Velké Británii

Směrnice pro krevní transfuzní služby ve Spojeném království a směrnice operační skupiny britského výboru pro standardy v hematologii upravující kompatibilitu postupů v transfuzních laboratořích doporučují následující postupy pro stanovení RhD:-

- Pro stanovení RhD **pacientů** by se měla používat dvě různé reagentie anti-D. Žádná z těchto reagiencí anti-D by s metodou nebo metodami doporučenými k použití neměla aglutinovat červené krvinky DVI. Nepřímé antiglobulinové testy pro vzorky s negativními výsledky přímého aglutinačního testu by neměly být používány pro

určení typu RhD patientských vzorků pro účely transfuze.

- Pro stanovení RhD **dárců** sice není nezbytné ani možné detekovat všechny slabé D a částečné RhD fenotypy, je však žádoucí, aby testy se dvěma různými reagentiemi anti-D umožnily klasifikovat jako RhD pozitivní ty dárce, kteří exprimují slabý nebo částečný RhD antigen klinického významu, např. DVI.

Toto monoklonální IgM anti-D přímo aglutinuje červené krvinky většiny slabých D a částečných RhD s výjimkou DVI, a proto je vhodné pro stanovení RhD v patientských vzorcích.

VÝKLAD SYMBOLŮ NA ŠTÍTKU

LOT

Kód šarže



Spotřebujte do (RRRR-MM-DD)



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

IVD

Zdravotnický prostředek pro diagnostiku
in vitro



Přečtěte si návod k použití

www.quotientbd.com



Výrobce

REF

Kód produktu

ZAMÝŠLENÝ ÚČEL

Reagentie Anti-D je určena k *in vitro* detekci a identifikaci RhD antigenu v lidské krvi přímou aglutinací.

POPIS REAGENCIE

Hlavní složka této reagentie pochází z *in vitro* kultury lidského/myšího heterohybridomu LDM1, který vylučuje IgM anti-D.

Přípravek obsahuje také EDTA a 1 g/l azidu sodného. Objem dodávaný lahvíčkou s kapátkem je přibližně 40 µl reagentie; s ohledem na tuto skutečnost je třeba dbát, aby byl ve všech testovacích systémech dodržen odpovídající poměr sérum-buňky.

PODMÍNKY SKLADOVÁNÍ

Reagentii skladujte při teplotě 2 °C–8 °C. Nepoužívejte, pokud je reagentie zakalená. Neředit. Reagentie je stabilní do data použitelnosti uvedeného na štítku výrobku.

BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ PŘI POUŽITÍ A LIKVIDACI

Tato reagentie 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/nádobu likvidujte v souladu s místními/regionálními/národními/mezinárodními předpisy.

UPOZORNĚNÍ: ZDROJOVÝ MATERIÁL, ZE KTERÉHO JE TENTO VÝROBEK ZÍSKÁN, NEBYL REAKTIVNÍ NA HBsAg, ANTI-HIV 1/2 A ANTI-HCV. ŽÁDNÉ ZNÁMÉ TESTOVACÍ METODY NEMOHOU POSKYTNOUT ZÁRUKU, ŽE PRODUKTY ZÍSKÁNE Z LIDSKÉ KRVĚ NEPŘENÁŠEJÍ INFEKČNÍ ONEMOCNĚNÍ. PŘI POUŽÍVÁNÍ A LIKVIDACI TOHOTO VÝROBKU JE TŘEBA DBÁT NÁLEŽITĚ OPATRNOSTI.

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

ODBĚR A PŘÍPRAVA VZORKŮ

Vzorky by měly být odebírány 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 hemolýzu 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 reagentie byla standardizována pro použití níže popsanými technikami, a proto nelze zaručit její vhodnost pro použití jinými technikami.

DALŠÍ POTŘEBNÉ MATERIÁLY A REAGENCIE

- PBS pH 7,0 ± 0,2
- LISS
- Reagenční červené krvinky pro použití při stanovení RhD
- Kontrola reagiencí RhD - číslo výrobku Z271
- 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 reagentie k určení krevní skupiny.
- Přidejte 1 objem červenýchrvinek suspendovaných na 2–3 % v PBS pH 7,0 ± 0,2 nebo 1,5–2 % v LISS.
- Obsah zkumavky dobře promíchejte.
- 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 – LISS

- Do testovací zkumavky dejte 1 objem reagensie k určené krevní skupině.
- Přidejte 1 objem červených krvinek suspendovaných na 1,5–2 % v LISS.
- Test dobře promíchejte a inkubujte 15 minut při teplotě 37 °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 reagensie k určené krevní skupině na vhodně 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 dobře promíchejte přibližně 30-ti sekundovým houpáním a test inkubujte 5 minut při pokojové teplotě za občasného promíchání.
- Makroskopicky sledujte aglutinaci. Sledování lze usnadnit odečítáním nad rozptýleným zdrojem světla.

INTERPRETACE VÝSLEDKŮ

Agglutinace = pozitivní výsledek testu
Žádná agglutinace = negativní výsledek testu

KONTROLA KVALITY

Kontrola kvality reagensií je nezbytná a měla by být prováděna u každé série RhD skupin i u jednotlivých RhD skupin. Ke kontrole reakcí těchto reagensií se doporučuje použít následující vzorky červených krvinek. Jiné typy červených krvinek mohou být vhodné, ale měly by být vybírány opatrně.

Jako pozitivní kontrola by měly být použity červené krvinky 0 R₁r

Jako negativní kontrola by se měly použít červené krvinky 0 rr

Pro tento anti-D je vyžadována „kontrola reagensií“

FUNKČNÍ OMEZENÍ

Množství antigenu D exprimovaného jedinci se slabým D se značně liší. Tato reagensie anti-D přímo aglutinuje červené krvinky většiny jedinců se slabým D, avšak pokud se považuje za důležité testovat slabé D, měla by se použít reagensie speciálně připravená pro tento účel.

Pro detekci vzorků se slabým D nebo částečným RhD se nedoporučují sklíčkové techniky.

Některé testy prováděné na nepromytých vzorcích (např. pupečník) nebo na vzorcích skladovaných a testovaných při teplotě 20 °C nebo nižší mohou vykazovat falešně pozitivní reakce v důsledku potenciátorů použitých ve složení této reagensie. Pro použití za těchto okolností je k dispozici kontrola reagensií (kód výrobku Z271). Pokud kontrolní test

vykazuje pozitivní reakci, nelze provést platnou interpretaci výsledků získaných při testování červených krvinek.

Ohřivače a vodní lázně podporují lepší přenos tepla a doporučují se pro testy při 37 °C, zejména pokud je inkubační doba 30 minut nebo kratší.

Některé vzorky s velmi slabým D a/nebo částečným RhD nemusejí reagovat s monoklonálními anti-D reagensiemi.

Expres 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.

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

Nadměrná centrifugace může vést k obtížím při resuspenzi buněčné frakce, zatímco nedostatečná centrifugace může mít za následek snadno rozptýlitelné aglutináty.

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

SPECIFICKÉ VÝKONNOSTNÍ CHARAKTERISTIKY

Reagensie ALBAclone® Anti-D alpha 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*.

Toto monoklonální anti-D přímo aglutinuje červené krvinky většiny slabých D a částečných RhD s výjimkou DVI.

DATUM VYDÁNÍ

2024-03

Pro další informace nebo radu se obraťte 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