

# ALBAclone® Anti-D alpha

REAGENTE PER TIPIZZAZIONE
Agglutinina diretta monoclonale
Per tecniche in provetta e su vetrino









## INTRODUZIONE

Descritto per la prima volta nel 1939, l'antigene RhD è superato come importanza solo dagli antigeni del sistema ABO. La trasfusione di sangue RhD positivo ad un ricevente RhD negativo o la cattiva gestione della profilassi anti-D ad una donna RhD negativa può provocare una reazione immunitaria. La corretta tipizzazione RhD è quindi di fondamentale importanza per la sicurezza trasfusionale. Alcuni soggetti presentano una ridotta espressione antigenica RhD e sono classificati come D deboli (D°). Altri presentano variazioni qualitative riferibili a categorie RhD parziali. Le due tipologie possono anche coesistere nel soggetto.

La recente disponibilità di potenti reagenti anti-D monoclonali IgM di alta qualità e la crescente consapevolezza dell'importanza clinica del fenotipo RhD parziale, specialmente DVI, ha inciso sulle modalità e sulla strategia delle prove RhD. Per esempio nel Regno Unito è stata adottata la raccomandazione sequente:

# **UK Guidelines for RhD Grouping**

The Guidelines for the Blood Transfusion Services in the United Kingdom and the British Committee for Standards in Haematology Blood Transfusion Task Force Guidelines for Compatibility Procedures in Blood Transfusion Laboratories recommend the following RhD grouping procedures:-

- For RhD grouping of patients, two different anti-D reagents should agglutinate DVI red cells by the method(s) recommended for use. Indirect antiglobulin tests for samples giving negative direct agglutination test results should not be used for RhD typing patient samples for the purpose of transfusion.
- For RhD grouping of donors, whilst it is neither essential nor possible to detect all weak D and partial D phenotypes, it is desirable that tests with two different anti-D reagents enable those donors who express weak or partial RhD antigen of clinical importance, eg DVI, to be classified as RhD Positive.

Il reagente anti-D monoclonale IgM agglutinerà direttamente eritrociti della maggior parte dei D deboli o parziali RhD, escluso il DVI,ed è quindi ideale per la tipizzazione dei pazienti.

## INTERPRETAZIONE DEI SIMBOLI:

LOT

Numero del lotto



Scadenza (aaaa-mm-gg)



Temperatura di conservazione (2°C-8°C)



Dispositivo medicodDiagnostico in vitro



Leggere le istruzioni per l'uso



Produttore



Codice prodotto

# UTILIZZAZIONE PREVISTA

Il reagente è inteso per la rivelazione e l'identificazione *in vitro* del fenotipo umano RhD mediante agglutinazione diretta.

## DESCRIZIONE DEL REAGENTE

Il principale componente del reagente deriva da coltura in vitro di eteroibridomi uomo/topo LDM1 secernenti IgM anti-D. Il reagente contiene EDTA e 1 g/l di azoturo di sodio. Il volume del liquido erogato dal contagocce è circa 40 µl. Il corretto rapporto tra siero ed eritrociti deve essere mantenuto

# MODALITÀ DI CONSERVAZIONE

in tutte le prove effettuate.

Il reagente deve essere conservato tra 2°C e 8°C. Non usare se torbido. Non diluire. Il reagente rimarrà stabile fino alla data di scadenza indicata sull'etichetta.

# PRECAUZIONI D'UTILIZZO E SMALTIMENTO

Questo reagente contiene lo 0,1% di sodio azide.

La sodio azide può reagire con tubi in piombo e rame formando composti esplosivi. Se rovesciata nel lavandino, sciacquare con abbondante acqua per evitare la formazione dell'azide.

Nocivo per gli organismi acquatici con effetti di lunga durata. Non rilasciare nell'ambiente. Smaltire il contenuto/il contenitore in conformità con le normative locali/regionali/nazionali/nternazionali.

ATTENZIONE: IL MATERIALE D'ORIGINE È RISULTATO NEGATIVO PER LE PROVE HBSAG, HIV 1/2 E HCV. NON ESISTE PERO' CERTEZZA CHE MATERIALE D'ORIGINE UMANA NON POSSA ESSERE INFETTO. PERTANTO PER L'USO E LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO SI DOVRÀ CONSIDERARE QUESTO RISCHIO.

Il prodotto è per uso professionale esclusivo in vitro.

# RACCOLTA E PREPARAZIONE DEI CAMPIONI

I campioni devono essere raccolti con tecnica asettica con o senza uso di anticoagulanti. I campioni devono essere provati prima possibile dopo il prelievo. Se la prova è ritardata, devono essere conservati tra 2°C e 8°C. Non usare se i campioni sono evidentemente emolizzati o contaminati. Campioni raccolti con EDTA o con presenza di coaguli devono essere provati entro sette giorni. Il sangue di donatori conservato con anticoagulante citrato può essere usato entro la data indicata.

# PROCEDURA DI PROVA

## Informazioni generali

Il reagente è ottimizzato per l'uso con le tecniche descritte. Il risultato con l'uso di tecniche diverse non può essere garantito.

# MATERIALI E REAGENTI AGGIUNTIVI

- PBS pH 7.0 ± 0.2
- LISS
- Reagente eritrocitario per tipizzazione RhD
- Reagente di controllo RhD Prodotto Z271
- Provette in vetro da 12 x 75 mm
- Vetrini
- Pipette
- Ausilio ottico
- Centrifuga

## TECNICHE RACCOMANDATE

## Provetta - centrifugazione immediata

- Aggiungere 1 volume di reagente in una provetta
- Aggiungere 1 volume di eritrociti sospesi al 2-3% in PBS pH 7.0+0.2 o 1.5-2% in LISS
- 7,0 ± 0,2 o 1.5-2% in LISS
- · Mescolare accuratamente
- Centrifugare a 1000 g per 10 secondi o equivalente forza/tempo
- Agitare delicatamente per distaccare il sedimento cellulare e leggere macroscopicamente l'agglutinazione.

## Provetta - LISS

- · Aggiungere 1 volume di reagente in una provetta
- Aggiungere 1 volume di eritrociti sospesi all'1,5-2% in LISS
- Mescolare accuratamente e incubare a 37°C per 15 minuti
- Centrifugare a 1000 g per 10 secondi o equivalente forza/tempo
- Agitare delicatamente per distaccare il sedimento cellulare e leggere macroscopicamente l'agglutinazione.

#### Vetrino

- Aggiungere 1 volume di reagente su appropriata area del vetrino, ad esempio un ovale tracciato con matita a cera
- Aggiungere 1 volume di eritrociti sospesi al 30-40% in PBS pH 7,0±0,2 o in plasma/siero omologo
- Mescolare accuratamente oscillando il vetrino per circa 30 secondi e incubare per circa 5 minuti a temperatura ambiente con occasionali oscillazioni del vetrino.
- · Leggere il risultato con l'aiuto della luce diffusa

# INTERPRETAZIONE DEI RISULTATI

Agglutinazione = Risultato positivo Nessuna agglutinazione = Risultato negativo

## CONTROLLO DI QUALITÀ

Il controllo di qualità del reagente RhD è fondamentale e deve essere effettuato ad ogni tornata di prove anche singole. Per il controllo del reagente si consiglia l'uso dei seguenti campioni. Altri tipi di eritrociti potrebbero essere adatti ma devono essere scelli con cura:

Eritrociti O R1r per il controllo positivo Eritrociti O rr per il controllo negativo Un antisiero neutro per il controllo del reagente anti-D

## LIMITAZIONI

L'antigenicità espressa da soggetti di tipo D debole è considerevolmente variabile. Questi reagenti riveleranno per agglutinazione diretta la maggior parte efficace dei soggetti di tipo D debole. Qualora la ricerca dovesse essere specificamente rivolta ai D deboli si suggerisce l'uso di appositi reagenti.

La tecnica su vetrino non è raccomandata nella ricerca degli RhD parziali o D deboli.

Falsi risultati positivi possono occorrere in prove su eritrociti non lavati (cordone) o provati a temperatura di 20°C o minore. Questo a causa dei mezzi potenzianti compresi nel reagente. In questi casi è disponibile un reagente di controllo (cod. Z271); se con questo reagente di controllo risulta un risultato positivo i risultati delle prove non possono essere considerati validi

Nella fase d'incubazione a 37°C per tempi inferiori a 30 minuti sono da preferire bagni con uno scambio termico valido.

Alcuni debolissimi D e/o RhD parziali potranno non essere rilevati da reagenti monoclonali anti-D.

I campioni perdono forza antigenica durante la conservazione, specie se raccolti in EDTA o con presenza di coaguli. I migliori risultati si ottengono con campioni di sangue fresco.

Un'eccessiva agitazione può distruggere le deboli agglutinazioni; si suggerisce quindi una oscillazione iniziale delicata.

È importante rispettare i tempi e la forza della centrifugazione, l'eccesso rende difficile il distacco del sedimento mentre l'opposto non consentirà agglutinazioni resistenti.

Contaminazione, temperatura inadeguata nella prova, impropria conservazione dei campioni e/o dei reagenti e alcune malattie in atto possono produrre falsi risultati.

# CARATTERISTICHE SPECIFICHE

Il reagente ALBAclone® Anti-D alpha soddisfa le specifiche per i prodotti definiti nell'allegato II, elenco A, della direttiva 98/79/CE sui dispositivi medici diagnostici *in vitro*.

Il reagente monoclonale anti-D rivelerà per agglutinazione diretta la maggior parte degli antigeni D deboli o RhD parziali eccetto il tipo DVI.

## DATA DI PUBBLICAZIONE

2024-03



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



Alba Bioscience Limited James Hamilton Way

Penicuik EH26 0BF UK

Tel: +44 (0) 131 357 3333 Fax: +44 (0) 131 445 7125

E-mail: <u>customer.serviceEU@quotientbd.com</u>

Per ulteriori informazioni o consigli si prega di contattare il distributore locale.

© Alba Bioscience Limited 2024 Z031PI/IT/08