

	COD	CLONE
PHENOKIT	74911	
ANTI-C (RH2)	74221	P3X25513G8 + MS24
ANTI-E (RH3)	74311	906
ANTI-c (RH4)	74011	951
ANTI-e (RH5)	74611	P3GD512 + MS63
ANTI-K (KEL1)	74711	MS56

INTRODUCERE

Acesti reactivi sunt dispozitive medicale pentru diagnostic in vitro (IVDMD) pentru uz profesional. Acesteia sunt conceputi pentru analize de probe biologice umane. Sunt utilizati pentru fenotipare RH-K de celule rosii din sange uman. Ele fac posibila determinarea prezentei antigenelor C (RH2), E (RH3), c (RH4), e (RH5) si K (KEL1) de pe suprafata celulelor rosii din sange.

PRINCIPIU

Tehnica manuala folosita, pe placa sau in tub, utilizeaza principiul hemaglutinarii. Celule rosii din sangele pentru test care contine un aglutinat antigen, in prezenta reactivului care contine anticorpi corespunzatori.

COMPOZITIE

Acesti reactivi sunt pregatiti de DIAGAST din anticorpi monoclonali anti-eritrocit Intr-un mediu de conservare. Anticorpii monoclonali de tip IgM sunt derivati din supernatantii de culturi in vitro de hibridoame de origine umana. Toti reactivii contin azitat de sodiu (<0,1%), reactivii ANTI-C (RH2), ANTI-c (RH4) si ANTI-e (RH5) contin arsenit de sodiu (0,02%).

Totu reactivii, cu exceptia ANTI-K (KEL1) contin albumina bovina. ANTI-K (KEL1) contine ser fetal de vitel.

Acesti reactivi sunt ambalati in cutii de 4 sticle de 5 ml, prevazute cu pipeta calibrata.

PHENOKIT este format din 1 flacon de anti-C (RH2), 1 flacon de anti-E (RH3), 1 flacon de anti-c (RH4), 1 flacon de ANTI-e (RH5) si 1 flacon de anti- K (KEL1).

PRECAUTII

Este recomandat sa purtati manusi si ochelari de protectie, iar manuirea probelor de origine humana sa fie facuta cu prudenta. Toate substraturile care au venit in contact cu probele trebuie sa fie tratate ca produse potential infectioase. Masuri speciale de protectie, conditii pentru eliminarea reziduurilor si dezinfecție ar trebui sa fie implementate in conformitate cu reglementarile locale. Nu folositi reactivi deteriorati sau ce prezinta surgeri.

DEPOZITARE

Reactivii trebuie sa fie depozitatati la o temperatura intre +2 °C si +8 °C. Performanta lor este garantata in metoda recomandata de la prima utilizare la data expirarii indicata pe eticheta. Nu trebuie utilizat dupa aceasta data. Este recomandabil reducerea timpului in afara frigiderului si sa evitati sa-l lasati la temperatura camerei intre doua utilizari.

REACTIVI SI MATERIALE NECESARE

- Solutie salina izotonica (0,9% NaCl).
- Epubrete, 10 sau 12 x 75 mm, stativ eprubete.
- Agitator.
- Placa opala.
- Pipete automate reglabile de precizie.
- Centrifuga cu o forta relativa de 100-1200 g.
- Probe de sange de control de fenotipuri cunoscute, cum ar fi HEMA CQI (DIAGAST ref.: a se vedea catalogul).
- Control negativ: NEG CONTROL (DIAGAST ref.: a se vedea catalogul).

PROBE – CONTROL

Probele de sange care urmeaza sa fie testate

Sange colectat in anticoagulant: EDTA, heparina sau citrat intr-un tub steril cu dop, depozitat intre 2 si 8°C, trebuie sa fie examinat in termen de 48 de ore, in masura in care nici un semn de hemoliza este vizibil.

La momentul testului, se centrifugheaza proba de sange la 1200 g timp de 3 minute.

Probele de sange cu fenotipuri cunoscute: HEMA CQI

Utilizarea acestor probe sau HEMA CQI permite detectarea de anomalii (manipulare, reactivi, aparate si mediu) si implementarea actiunilor corective.

Sistemul de analiza trebuie sa fie validat prin utilizarea de probe cu fenotipuri cunoscute:

- o proba care poseda antigenul corespunzator anticorpilor in reactivul folosit,
- o proba lipsita de antigenul corespunzator anticorpilor in reactivul folosit.

Pentru fiecare proba, un reactiv de control se testeaza in aceleasi conditii, prin inlocuirea reactivului cu NEG CONTROL.

PROCEDURA

Tehnica pe placă la temperatură camerei (+18 ... +25° C)

- Pe o placă curată riguros, folosind pipetă flaconului, se aplică o picătură de reactiv.
- Se iau 25 µL de celule nespalate și se aplică alături de fiecare picătură de reactiv, având grijă să nu creeze contact între picături.
- Se amestecă sângele și reactivul folosind o miscare de spirală, cu sfârșitul agitatorului, astfel încât să creeze un cerc regulat cu diametrul de 2 - 3 cm.
- Se incubează placă la temperatură camerei și fără agitare timp de 30 de secunde.
- Tineti placă și efectuați miscare de rotire timp de 3 minute, urmărind apariția eventuală a aglutinării.
- Notă: aglutinarea observată cu anti-K (KEL1) poate fi mai slabă în comparație cu alți reactivi. Este foarte important să se rotească placă foarte lent.
- Cititi reacția imediat.

Metoda directă în eprubeta, la temperatură camerei

- Se prepară o suspensie de 5% de celule rosii din sange în soluție salină izotonă.
- Folosind picuratorul, transferați o picătură de reactiv într-o eprubetă.
- Se adaugă 50 µL de suspensie de celule rosii din sange.
- Se agita amestecul pentru omogenizare, apoi se centrifughează la 500 g timp de 1 minut.
- Agitați usor eprubetă, astfel încât să separați granulele de celule rosii în timp observați macroscopic apariția aglutinării.
- Cititi reacția imediat.

INTERPRETARE

Dacă există aglutinare (celulele rosii din sange sub formă a unul sau mai multe aglomerate), reacția este pozitivă și antigenul corespunzător reactivului folosit este prezent pe celulele rosii din sângele testat.

Dacă nu există aglutinare (celulele rosii din sange răieau formă unei suspensiuni omogene), reacția este negativă, iar antigenul nu este prezent pe celulele rosii din sange.

Reacția este doar interpretabilă în cazul în care:

- controlul reactivului folosind NEG CONTROL este negativ,
- sistemul analitic este validat prin utilizarea de esanțioane cu fenotipuri cunoscute.

LIMITARI ALE METODEI

Numai personal calificat ar trebui să utilizeze reactivul.

Este imperios necesar de a utiliza pipetă calibrată prevăzută în flaconul IVDMD pentru dispersia unei picături de reactiv.

Rezultatele trebuie să fie citite imediat după centrifugare și resuspendare.

Este imperios necesar să lucreze cu echipament curat și produse necontaminate (contaminare bacteriana sau de alta natură).

Următoarele puncte trebuie să fie respectate:

- condițiile de depozitare și data expirării,
- procedura,
- standardizare a echipamentului recomandat.

In anumite cazuri, o imagine de populatie dubla poate fi observata la subiectii transfuzati.

O reacție fals pozitiva poate apărea în cazul în care subiectul testat are aglutin rece.

PERFORMANCE DATA

In tehnici recomandate, acești reactivi sunt conformi cu specificațiile tehnice comune ale IVDMD. O evaluare de performanță a fost efectuată pe un grup de 500 - 1400 de probe ce fenotipurile Rhesus cunoscute (donatori de sânge, pacienți și nou-născuți). Probele au fost colectate folosind fiecare din anticoagulantele recomandate (EDTA, heparina, și citrat). Evaluarea a demonstrat specificitatea 100% pentru fiecare dintre reactivi față de rezultatele asteptate.

Testele efectuate pe fenotipuri speciale, desigur satisfacătoare; nu permit ca recunoașterea tuturor probelor slab sau variate să fie garantată, din cauza variabilității motive antigenice.

BIBLIOGRAFIE

- MANNESSIER L., HORBEZ C., BROLY H.
Caractérisation et validation d'un anticorps monoclonal humain anti-C.
Rev. Fr. Transfus. Hémobiol., 1991, 34, 403-408.



DIAGAST BP 9 - 59374 LOOS CEDEX – FRANCE



www.diagast.com
key-code : DIA00206

Data revizuire: 2013, Februarie

	Pour obtenir les notices dans la langue de votre choix : For Instructions For Use in your language : Para las instrucciones de uso en su idioma : Para Instruções de Uso na sua língua : Per le istruzioni di uso nella sua lingua : Für Gebrauchsanleitungen in Ihrer Sprache : För bruksanviningar pa ditt eget språk : For brugsanvisninger pa dit sprog :
http://	www.diagast.com
	België - Belgique - България - Česká Republika - Danmark - Deutschland - Eesti - España - France - Ireland - Italia - Kypros - Latvija - Luxembourg - Magyarország - Nederland - Norge - Österreich - Polska - Portugal - Schweiz - Suisse - Suomi - Slovenija - Sverige - United Kingdom
 <i>For European Union</i>	+800 135 79 135
 Free	Ελλάδα 00800 161 2205 7799
	Ísland 800 8996
	Lietuva 8800 30728
	România 0800 895 084
	Slovensko 0800 606 287
 Not free	Liechtenstein +31 20 796 5692
	Malta +31 20 796 5693