

Instructions for use



Sanquin Reagents B.V.
Plesmanlaan 125
1066 CX Amsterdam
The Netherlands

Phone: +31 20 5123599
Fax: +31 20 5123570
Reagents@sanquin.nl
www.sanquin.org/reagents

Pelikloon anti-k (IgM) monoclonal

REF K1310

IVD CE

016_v03 07/2019 (sv)

Endast för professionellt bruk

Blodgrupperingsreagens för detektion av k (Cellano, K2) antigener på humana erythrocyter

Allmän information

Pelikloon anti-k (IgM) monoclonal blodgrupperingsreagens (klonnumret anges på medföljande analyscertifikat och på produktetiketten) har framställts av supernatant från cellkulturer från stabila hybridoma cellinjer som de första gången beskrevs av Köhler och Milstein (Nature 1975). Denna monoklonala reagens innehåller murina IgM-antikroppar och har speciellt valts ut och utvecklats för att utgöra ett tillförlitligt alternativ till polyklonala reagenser. Reagensen uppfyller kraven för gällande standarder och riktlinjer. Produktens egenskaper finns specificerade i de analyscertifikat som medföljer produkten på begäran. Testprincipen bygger på agglutinationsteknik, vilken baseras på antigen-/antikroppsreaktion. Reagensen kan användas för rör-metodik. Införlivandet av positiva och negativa kontroller med varje serie av blodgruppsbestämningar rekommenderas starkt.

Säkerhetsföreskrifter

Reagenserna skall endast användas för in-vitro-diagnostik. Reagenserna bör förvaras i 2–8°C. Läckande eller skadade reagensflaskor får ej användas. Reagenser (öppnade eller öppnade) bör inte användas efter det utgångsdatum som är tryckt på flaskans etikett. NaNO₂ 0,1% (w/v) används som konserveringsmedel. Det kan inte uteslutas att reagenserna innehåller några smittfarliga ämnen. Lakttag försiktighet vid användning och hantering av behållare och deras innehåll. Grumlighet kan vara tecken på bakteriell kontamination. För att upptäcka tecken på nedbrytning av reagens rekommenderas att reagenserna testas som en del av laboratoriets interna kontrollprogram, genom användning av lämpliga kontroller. Bortförskaffande av avfall, efter testets slutförande, ska ske i enlighet med laboratoriets egna föreskrifter.

Provtagning och förberedelser

Blodprov ska tas aseptiskt med eller utan tillsats av antikoagulanter. Om test av blodprov försenas, skall proverna förvaras i 2–8°C. Preparation av prover beskrivs i respektive bruksanvisning.

Testutförande

Rörmetod

Krav på rör: glasrör med rund botten; storlek 75 x 10/12 mm.

1. Förbered med isotonisk saltlösning eller i eget plasma eller serum en 3–5% cellsuspension av de röda celler som skall testas.
2. Tillsätt i ett rör:
 - 1 droppe Pelikloon-reagens
 - 1 droppe av den 3–5% cellsuspensionen och blanda väl.
3. Inkubera i 5 minuter i rumstemperatur (18–25°C).
4. Centrifugera i 20 sekunder vid 1000 rcf eller så lång tid som är lämpligt för kalibrering av centrifugen.
5. Omsuspendera cellerna under lätt vaggning och läs av agglutination makroskopiskt.

Tolkning

En positiv reaktion (dvs. agglutination) anger förekomsten av k-antigenen. En negativ reaktion (dvs. ingen synlig agglutination) anger frånvaron av k-antigenen.

Förekomst	Vita	Negroider
k-antigen	99,8%	100%

Begränsningar

Oväntade positiva reaktioner kan bero på: pseudoagglutination, autoagglutination, mixed field-reaktion, användning av Whartons gelé tillsammans med navelsträngsblod.

Oväntade negativa eller svaga resultat kan bero på: svaga antigener, mixed field-reaktion, minskad reagensaktivitet. Celler med antigenvarianter kan ge oväntade positiva eller negativa reaktioner med prover som tidigare typbestämts med blodgrupperingsreagenser från polyklonala eller andra monoklonala cellinjekällor.

Falsa positiva eller falska negativa resultat kan uppstå genom kontamination av testmaterial eller vid avvikelser från rekommenderad teknik.

Röda celler som har ett positivt direkt antiglobulintest (DAT) kan ge falska positiva testresultat. Användningen av Pelikloon kontrollmonoklonal rekommenderas för att kunna spåra sådana ogiltiga testresultat.

Pelikloon monoklonala blodgruppsreagenser har optimerats för användning med de(n) teknik(er) som rekommenderas i denna bipacksedel. Om inget annat anges måste lämpligheten för användning med andra tekniker fastställas av användaren.

Referenser

1. Race R.R. and Sanger R; Blood Groups in Man, 6th ed. Oxford Blackwell Scientific Publishers 1975.
2. Issitt P.D.; Applied Blood Group Serology, 3rd ed. Montgomery Scientific Publications, Miami, Florida, USA, 1985.
3. Daniels G.; Human Blood Groups. Blackwell Science Ltd. 1995.

4. Reid M.E. and Lomas-Francis C.; The Blood Group Antigen Facts Book. Facts Book Series, 1997.

5. Mollison P.L. et al.; Blood Transfusion In Clinical Medicine, 9th ed. Blackwell, Oxford. 1993.

Sanquin produkter ger garanterat de prestanda som beskrivs i originaltillverkarens bruksanvisning. Det är mycket viktigt att strängt följa beskrivna procedurer, testuppställningar och rekommenderade reagensmedel och apparatur. Sanquin frånsäger sig allt ansvar till följd av att detta försummas.