



# ALBACheck® - BGS Anti-D 0.05 IU/mL İnsan Poliklonal/İndirekt Aglütinin

## Anti-İnsan Globulin Testinin Hassasiyet Kontrolü

için

**REF** Z263



**IVD**

**CE**  
1434

BU REAKTİF YALNIZCA AÇIKLANAN UYGULAMALARDA KULLANILMALIDIR VE GRUPLAMA AMAÇLARI İÇİN UYGUN DEĞİLDİR.

### GİRİŞ

Coombs, Mourant ve Race tarafından 1945'te açıklandığı üzere Coombs, yani anti-insan globulin tekniği, kan grubu serolojisinde en önemli ve yaygın olarak kullanılan tekniklerden biri olmaya devam etmektedir. Değişkenlerin çokluğu antiglobulin testlerinin sonucunu etkileyebilir ve sonuç olarak bir test sisteminin hassasiyetini ve sınırlarını göstermek için kullanılabilir bir prosedür benimsemek iyi bir laboratuvar uygulamasıdır.

Bu Anti-D (0,05 IU/mL) laboratuvarında gerçekleştirilen antiglobulin test prosedürünün hassasiyetini değerlendirmede kullanılabilir.

### ETİKET SİMGELERİNİN YORUMLANMASI

**LOT**

Seri kodu



Son kullanma tarihi (YYYY-AA-GG)



Saklama sıcaklığı sınırlaması (2 °C – 8 °C)

**IVD**

*In vitro* tanı amaçlı tıbbi cihaz



www.quotientbd.com

Kullanım talimatlarına bakın



Üretici

**REF**

Ürün Kodu

### KULLANIM AMACI

ALBACheck®-BGS Anti-D (0,05 IU/mL) anti-insan globulin testinin hassasiyet kontrolü olarak kullanılmak üzere geliştirilmiştir.

### REAKTİF AÇIKLAMASI

Bu reaktif kan bağışçılarında toplanan plazmadan hazırlanır. Bazı bağışlarda önsensiz kontaminantlar olarak anti-D dışında IgG antikorları bulunabilir.

Kandan serum elde edilmesi işlemi kalsiyum klorür eklenerek ve gerektiğinde trombin kullanılarak gerçekleştirilmiştir. Kalsiyum fazlası, sodyum oksalat eklenerek yok edilmiştir. Formülasyonu ayrıca %0,1 (a/h) sodyum azit içerir.

Reaktif damlatma şişesi ile verilen hacim yaklaşık 40 µl'dir; bu husus göz önünde bulundurularak tüm test sistemlerinde uygun serum:hücre oranlarının korunduğundan emin olunmalıdır.

Bu reaktif, *in vitro* Tanı Amaçlı Tıbbi Cihazlara ilişkin 98/79/AT sayılı Direktif gerekliliklerine ve Birleşik Krallık'taki Kan Transfüzyonu Hizmetleri Kılavuzunda yer alan önerilere uygundur.

### SAKLAMA KOŞULLARI

Reaktif 2 °C - 8 °C'de saklanmalıdır. Bulanık ise kullanmayın. Seyreltmeyin. Reaktif, ürün etiketinde belirtilen son kullanma tarihine kadar stabildir.

### KULLANIM VE İMHA ÖNLEMLERİ

Bu reaktif %0,1 sodyum azit içerir. Sodyum azit kurşun ve bakır tesisatla reaksiyona girerek patlayıcı bileşikler oluşturabilir. Lavaboya döküldüğünde azit birikmesini önlemek için bol miktarda suyla yıkayın.

Su yaşamına zararlıdır ve etkileri uzun sürelidir. Çevreye atılmadan kaçının. İçerikleri/kabı yerel/bölgesel/ulusal/uluslararası düzenlemelere uygun olarak atın.

**DİKKAT: BU ÜRÜNÜN TÜRETİLDİĞİ KAYNAK MADDENİN HBsAg, ANTI-HIV 1/2 VE ANTI-HCV İÇİN REAKTİF OLMADIĞI TESPİT EDİLMİŞTİR. BİLİNEN HİÇBİR TEST**

YÖNTEMİ İNSAN KANINDAN TÜRETİLEN ÜRÜNLERİN BULAŞIK HASTALIK TAŞIMAYACAĞINA DAİR GÜVENCE VEREMEZ. BU ÜRÜNÜN KULLANIMI VE İMHASINA GEREKEN ÖZEN GÖSTERİLMELİDİR.

Bu reaktif yalnızca *in vitro* profesyonel kullanım içindir.

### TEST PROSEDÜRLERİ

Bu reaktif aşağıda açıklanan tekniklerle kullanım için standartlaştırılmıştır ve bu nedenle diğer tekniklerde kullanım için uygunluğu garanti edilemez.

### ÖNERİLEN TEKNİKLER

#### BIO-Rad ID Micro Typing System

#### Gerekli Ek Materyaller ve Reaktifler

- ID kartı "LISS/Coombs"
- ID Diluent 2 - modifiye LISS
- ID santrifüj
- ID Dağıtıcı
- ID Pipet
- ID Pipet uçları
- Hücre süspansiyonu için tüpler
- ID çalıştırma tablası
- ID inkübatör

#### Test Prosedürü

- Hücre süspansiyonunu hazırlayın - 12,5 µl paketlenmiş hücre + 1,0 ml ID Diluent 2.
- Uygun mikrotüplere 50 µl hücre ekleyin.
- Her mikrotüpe 25 µl Anti-D kontrolü ekleyin.
- ID inkübatörde 37 °C'de 15 dakika inkübe edin.
- ID santrifüjde 10 dakika santrifüjleyin.
- Reaksiyonları okuyun.

#### ORTHO BioVue® Sistemi

#### Gerekli Ek Materyaller ve Reaktifler

- Anti-IgG-C3 kasetleri
- ORTHO BLISS
- ORTHO BioVue Santrifüj
- ORTHO BioVue Inkübatör
- ORTHO BioVue Pipet
- ORTHO BioVue Pipet uçları
- ORTHO BioVue İş İstasyonu
- ORTHO Optix™ Reader
- Hücre süspansiyonu için tüpler

#### Test Prosedürü

- Hücre süspansiyonunu hazırlayın - 10 µl paketlenmiş hücre + 0,8 ml BLISS.
- Uygun mikrotüplere 50 µl test hücresi ekleyin.
- Her mikrotüpe 40 µl Anti-D kontrolü ekleyin.
- ORTHO BioVue inkübatörde 37 °C'de 15 dakika inkübe edin.
- ORTHO BioVue santrifüjde 5 dakika santrifüjleyin.
- Reaksiyonları okuyun.

## SONUÇLARIN YORUMLANMASI

Aglütinasyon var = pozitif test sonucu  
Aglütinasyon yok = negatif test sonucu

## KALİTE KONTROL

Bu bir kalite kontrol reaktifidir ve önerilen tekniklerle kullanıldığında tatmin edici performansı yeterli kontrol seviyesini gösterir.

## PERFORMANS SINIRLAMALARI

R1r numunelerinde değişen RhD antijen ekspresyonu dereceleri görülür. Daha zayıf antijen ekspresyonu nedeniyle bazı R1r hücreleri ALBAcheck® - BGS Anti-D 0,05 IU/mL ile reaksiyona girmeyebilir

Uygun olmayan teknikler bu ürünle elde edilen sonuçları geçersiz kılabilir.

Test materyallerinin kontaminasyonu, yanlış reaksiyon sıcaklığı, materyallerin uygun olmayan şekillerde saklanması ve eksik test reaktifleri nedeniyle yanlış pozitif veya yanlış negatif sonuçlar elde edilebilir.

## ÖZEL PERFORMANS ÖZELLİKLERİ

Performans değerlendirme çalışmalarında ALBAcheck®-BGS Anti-D (0,05 IU/mL) ticari panellerden iyi karakterize edilmiş kırmızı kan hücreleriyle test edilmiştir. Söz konusu çalışmalar, zayıf IgG antikorlarının tespiti için bir hassasiyet kontrolü olarak bu ürünün uygunluğunu göstermiştir.

## YAYIN TARİHİ

2023-01

Daha fazla bilgi veya tavsiye için lütfen yerel distribütörünüzle iletişime geçin.



Emergo Europe B.V.  
Prinsessegracht 20  
2514 AP The Hague  
The Netherlands



Alba Bioscience Limited,  
James Hamilton Way,  
Penicuik, EH26 0BF,  
UK

Tel No: +44 (0) 131 357 3333  
Faks No: +44 (0) 131 445 7125  
E-posta: [customer.serviceEU@quotientbd.com](mailto:customer.serviceEU@quotientbd.com)