



## УВАГА! ЗМІНА ІНСТРУКЦІЇ!

UA.TR.098

**Інструкція  
з використання моноклонального реагенту анти-АВ  
для визначення груп крові людини за системою АВ0  
анти-АВ Ig M**

IN VITRO

Тільки для професійного використання.

Зберігати при 2-8 °C

**Принцип методу**

Моноклональний реагент анти-АВ містить специфічні моноклональні антитіла класу Ig M до відповідних антигенів еритроцитів людини А та В. В основі методу дослідження з використанням даного моноклонального реагенту лежить реакція прямої аглютинації еритроцитів відповідними антитілами, що спостерігається неозброєним оком. Якщо еритроцити не містять антиген, то аглютинації не відбувається. Реакція імунологічна, тип реакції - якісна. Реагент, отриманий методом біотехнології, не містить антитіл іншої специфічності та інших інгредієнтів, які можуть вплинути на проведення вимірювань. Технологія виготовлення реагенту виключає можливість його контамінації патогенними для людини вірусами.

**Призначення**

Моноклональний реагент анти-АВ для визначення груп крові людини за системою АВ0 призначений для визначення груп крові людини шляхом виявлення антигенів А і В еритроцитів людини за допомогою реакції прямої гемаглютинації. При застосуванні моноклонального реагенту анти-АВ для визначення груп крові людини за системою АВ0 слід керуватися даною Інструкцією, а також «Інструкцією з визначення груп крові за системами АВ0, резус та імунних антитіл» (наказ МОЗ України №164 від 05.07.1999р.).

**Склад набору**

1. Моноклональний реагент анти-АВ IgM, 10 ml (мл).
2. Інструкція з використання.
3. Сертифікат якості (Аналітичний паспорт).

**Аналітичні характеристики**

Реагенти строго специфічні.

1. Моноклональний реагент анти-АВ містить моноклональні антитіла анти-А класу Ig M та моноклональні антитіла анти-В класу Ig M в титрі, вказаному в Сертифікаті якості (Аналітичному паспорті). Моноклональний реагент анти-АВ не повинен давати аглютинації з еритроцитами групи 0(I). Моноклональний реагент анти-А виявляє A1 і A2 антигени еритроцитів. Аглютинація еритроцитів з більш слабкими варіантами антигену А настає пізніше, ніж з еритроцитами A1 і A2.
2. Гемаглютинуюча активність на площині моноклонального реагенту анти-АВ - вказана в Сертифікаті якості (Аналітичному паспорті).
3. Відтворюваність результатів складає 100%.

**Матеріал для дослідження**

Нативна кров (венозна або капілярна) без консерванту.

Стабілізована кров з використанням консервантів (глюгіцир, цитроглюкофосфат, гепарин та ін.). Рекомендовано проводити дослідження в крові стабілізованій ЕДТА.

Пуповинна кров без домішок варточових драглів.

Відміті та невідміті еритроцити у вигляді суспензії (35-45%) у фізіологічному розчині або фосфатно-сольовому буфері.

Зразки отриманої крові повинні бути досліджені якомога скоріше, не пізніше 24-48 h (год) від часу забору від пацієнта. Якщо дослідження затримуються, зразки повинні зберігатися при температурі 2-8 °C. Обмеження: не можна аналізувати гемолізовані зразки крові, а також зразки з наявністю згустків.

**Умови проведення досліджень**

Визначення групи крові проводиться в приміщенні з достатнім освітленням при температурі 18-25 °C. Для кожного реагенту (пациєнту) використовуйте окрему промарковану піпетку. Бажано користуватися дноразовими допоміжними матеріалами (планшетами, мікроплатами, пробірками, паличками для перемішування та ін.).

**Перелік необхідного устаткування**

- пластина біла плоска для аглютинації або планшет
- секундомір;
- палички скляні або пластикові;
- фосфатно-сольовий буфер (pH 6,8-7,2) або фізіологічний розчин (pH 6,5-7,5);
- центрифуга для пробірок
- шейкер
- загальне лабораторне обладнання
- контрольні еритроцити + і - фенотипу для кожного реагенту.

**Підготовка реагентів для аналізу**

Реагент готовий до застосування. Реагент дістати з холодильника і витримати при кімнатній температурі 15 min (хв). На одне визначення на площині витрачається приблизно  $55 \pm 10 \mu\text{l}$  (мкл) кожних антитіл при використанні флакона-крапельниці, що поставляється.

**Проведення аналізу****A. Методика на площині**

1. На промарковану пластину помістіть 2 краплі моноклонального реагенту анти-АВ та 2 краплі досліджуваного зразка (у співвідношенні 1:1).
2. Використовуючи чисту паличку-аплікатор, перемішайте реагент та зразок.
3. Спостерігайте за ходом реакції з моноклональним реагентом анти-АВ візуально при легкому погодуванні планшету або пластиини протягом 1 min (хв). Аглютинація еритроцитів з моноклональним реагентом зазвичай настає в перші 3-10 s (с), але спостереження слід вести на протязі 1-3 min (хв), бо можливий більш повільний початок аглютинації з еритроцитами, що містять слабкі різновиди антигену А. Оцінюйте результат макроскопічно над розсіяним світлом і не приймайте нитки фібрину за аглютинацію.
4. Будь-які слабкі реакції слід повторити за методикою пробірки.

**УВАГА!** Використання реагенту більше/менше від рекомендованого часу може привести до отримання неправильних результатів.

**B. Методика пробірки**

1. Приготуйте 2-3% суспензію еритроцитів у фосфатно-сольовому буфері або фізіологічному розчині.
2. Помістіть у промарковану пробірку: 1 об'єм моноклонального реагенту анти-АВ ( $50\mu\text{l}$  (мкл)) та 1 об'єм суспензії еритроцитів ( $50\mu\text{l}$  (мкл)).
3. Ретельно перемішайте та інкубуйте при кімнатній температурі протягом 1 min (хв).
4. Центрифугуйте всі пробірки протягом 10 s (с) при 1000 g або протягом іншого відповідного часу та сили.
5. Обережно ресуспендуйте еритроцитарну масу і проаналізуйте макроскопічно на наявність аглютинації.
6. Будь-які пробірки з негативним або сумнівним результатом слід інкубувати протягом 15 min (хв). При кімнатній температурі.
7. Після інкубації повторіть кроки 4 та 5.

**Примітки:** інструкції з використання для визначення груп крові за методиками Bio-Rad ID (NaCl, ферментний тест та карти холодових аглютинінів), Ortho BioVue (нейтральні касети), мікропланшету з використанням лунок "U" надаються за запитом.

**Оцінка результатів**

Результат реакції в кожній краплі може бути позитивним або негативним.

Позитивний результат виражається в аглютинації (склеюванні) еритроцитів.

Аглютинацію видно неозброєним оком у вигляді дрібних червоних агрегатів, що швидко зливаються у великі пластивці або в один великий аглютинат. При негативній реакції крапля залишається рівномірно забарвленою в червоний колір, аглютинати в ній не виявляються. Інтерпретація результатів реакції аглютинації досліджуваної крові з моноклональним реагентом представлена в таблиці 1.

Таблиця 1

№	Результат реакції* з Моноклональним реагентом			Досліджувана кров належить до групи**
	Анти-А	Анти-В	Анти-АВ	
1	-	-	-	0 (I)
2	+	-	+	A (II)
3	-	+	+	B (III)
4	+	+	+	AB (IV)

\* Знаком плюс (+) позначена наявність аглютинації, знаком мінус (-) відсутність аглютинації.

\*\* Остаточно групова належність досліджуваного зразка за системою АВ0 встановлюється за результатами перехресного визначення антигенів А і В на еритроцитах і ізогемаглютинінів в сироватці крові за допомогою стандартних еритроцитів.

При позитивному результаті реакції аглютинації з усіма трьома моноклональними реагентами необхідно виключити спонтанну неспецифічну аглютинацію досліджуваних еритроцитів. Для цього необхідно змішати на площині 1 краплю досліджуваної крові (еритроцитів) з 1 краплею фізіологічного розчину. Кров можна віднести до групи AB (IV) тільки при відсутності аглютинації еритроцитів у фізіологічному розчині. За наявності спонтанної аглютинації (позитивна реакція в контрольній краплі) рекомендується повторити визначення групи крові, використовуючи відміті еритроцити зразка крові.

#### Обмеження

- Антигени АВ0 не повністю сформовані при народженні, тому реакції з пуповинами або неонатальними зразками можуть бути слабкіші.
- Зразки крові слабких підгруп А або В (наприклад, Ax) можуть викликати помилково-негативні або слабкі реакції при тестуванні з використанням методик планшету, мікропланшету або гелевих карт. Бажано для повторного тестування слабких підгруп використовувати методику пробірки.
- Моноклональні реагенти анти-А та моноклональні реагенти анти-В не перевірені на виявлення Ax та A3 або Bx та B3 антигени відповідно, і тому ТОВ «ЛАБОРАТОРІЯ ГРАНУМ» не заявляє про реактивність моноклонального реагенту анти-А або анти-В проти цих слабких підгруп А та В.
- Збережена кров може давати слабші реакції, ніж свіжа кров.
- Хибнопозитивні або хибненегативні результати також можуть виникати через:
  - Забруднення тестових матеріалів.
  - Неправильне зберігання, концентрація клітин, час інкубації або температура.
  - Неправильне або надмірне центрифугування.
  - Відхилення від процедури.
  - Пуповинна кров забруднена вартоновими драглями.

#### Контроль якості

В якості контрольного матеріалу рекомендовано використовувати Набір №1 Стандартні еритроцити виробництва ТОВ «ЛАБОРАТОРІЯ ГРАНУМ».

При контролі якості необхідно тестувати специфічність, титр та гемаглютинуючу активність зі стандартними еритроцитами групи 0 (I), A1 (II), B (III). Результати контролю повинні відповісти вимогам, зазначенім в Сертифікаті якості (Аналітичному паспорті). Контроль якості проводиться для кожної серії досліджень.



#### УВАГА!

- ТІЛЬКИ для *in vitro* діагностики.
- ТІЛЬКИ для використання **професійним медичним персоналом**, що має відповідну кваліфікацію, необхідні здобуті знання та навички.
- Дотримуйтесь вимог інструкції з використання під час використання реагенту.
- Якщо ви не впевнені в результаті інтерпретації проведеного дослідження, зверніться по допомогу до більш досвідченої особи, що має відповідну кваліфікацію та досвід.
- Перевірте відповідність етикуетки та кришки флакону з реагентом перед його використанням згідно таблиці:

№	Вміст флакону (реагент)	Кришка (колір)	Етикетка (колір)
1	Анти-А	синій	блакитна смужка
2	Анти-В	жовтий	жовта смужка
3	Анти-АВ	білий	блакитно-жовта смужка

**Примітка:** якщо ви виявили невідповідність кольору етикетки з кольором кришки, негайно зверніться до ТОВ «ЛАБОРАТОРІЯ ГРАНУМ для вжиття коригувальних дій та уникнення негативних наслідків.

#### Вимоги безпеки та утилізації

- Категорично забороняється піпетування ротом. Робота із зразками крові, що досліджуються моноклональними реагентами, потребує дотримання заходів безпеки, які передбачені для роботи з необстеженою кров'ю.
- Використовувати засоби індивідуального захисту при роботі з моноклональними реагентами.
- Знезараження та утилізація реагентів, сироваток, тестових слайдів чи скляних пластин проводити згідно з чинним законодавством.

#### Умови зберігання, транспортування і експлуатації

- Транспортування реагенту повинно проводитися всіма видами критого транспорту відповідно до вимог і правил, прийнятих на даному виді транспорту, при температурі 2-8 °C. Допускається транспортування при температурі до 25 °C не більше 5 d (доб) і при температурі до 22 °C не більше 10 d (доб).
- Моноклональні реагенти стабільні до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, якщо зберігати їх щільно закритими при 2-8 °C.
- Розкриті флакони з моноклональним реагентом можна використовувати протягом усього зазначеного терміну придатності при відсутності змін, що виникають у процесі використання реагенту помутніння, утворення нерозчинного осаду, бактеріального забруднення. Під час використання реагентів запобігати потрапляння прямих сонячних променів.
- Моноклональні реагенти не слід зберігати відкритими, бо при висиханні їх активність знижується.

#### Ознаки погіршення

Каламутність, осад можуть свідчити про погіршення якості реагентів або забруднення. Причинами погіршення можуть бути:

- Недотримання умов використання, зберігання, транспортування.
- Закінчення терміну придатності виробу.
- Невідповідна температура навколошнього середовища.
- Падіння або удар, що привели до пошкодження первинної упаковки виробу.
- Забруднення реагенту шляхом недотримання умов чистоти приміщення або необхідного устаткування.

#### Гарантії виробника

- Виробник гарантує відповідність якості наборів вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики *in vitro* № 754 від 02.10.2013р. при додержанні споживачем умов зберігання.
- Гарантійний термін зберігання становить 30 mth (міс) з дня виготовлення набору.

**Примітка:** Якщо вам стало відомо про будь-який інцидент, що привів до негативних наслідків, будь ласка, повідомте про це на електронну адресу або за номером телефону гарячої лінії .

#### Комплектація

	<b>REF</b> 15.003
Вміст	10 ml (мл)
Моноклональний реагент анти-АВ	1 фл. x 10 ml (мл)

ТОВ «ЛАБОРАТОРІЯ ГРАНУМ», Україна, 61001, м. Харків, вул. Франківська, 14.

Тел./факс: (057) 752-32-31, [www.granum.ua](http://www.granum.ua)

#### Символи на продукції

	Виробник <b>Виготовлено:</b> Дата виробництва	<b>Придатно до:</b> Термін придатності	<b>Серія:</b> Номер серії
	Виріб медичний для діагностики <i>in vitro</i>		Консультуйтесь з інструкцією із використання
	Берегти від сонячного світла		Температурне обмеження
	інструкції з використання для отримання інформації щодо застережень, попереджень, запобіжних заходів		
	Знак відповідності Технічним регламентам	<b>UA.TR.XXX</b>	Ідентифікаційний код ООВ
<b>REF</b>	Кatalожний номер		