

Anti-N monoclonal, mouse

Für den Objektträger und Röhrchen-Test NUR ZUR IN-VITRO-DIAGNOSTIK

ZWECKBESTIMMUNG

ZWECKBESTIMMUNG

Das Reagenz wird zum qualitativen In-vitro-Nachweis des Vorhandenseins oder Fehlens des Blutgruppenantigens N auf menschlichen Erythrozyten verwendet.

Die Anwendung dieses Testserums ist nur für qualifiziertes und geschultes Fachpersonal zur Durchführung von immunhämatologischen Screening-Tests im Rahmen der Praxis der Tranfusionsmedizin bei der Allgemeinbevölkerung vorgesehen.

Die bei Verwendung dieses Testserums angewendeten Testmethoden beruhen auf dem Prinzip der Agglutinationstechnik und wird nicht automatisiert durchgeführt.

Normale menschliche Erythrozyten, die das entsprechende Antigen tragen, werden durch den korrespondierenden Antikörper agglutiniert.

INDIKATION / CONTRA-INDIKATION

Das monoklonale Anti-N-Blutgruppentestserum wird verwendet, um Erythrozyten von Patienten oder Spendern auf das Vorhandensein des N-Antigens zu testen. Die Typisierung von Spenderzellen erleichtert die Auswahl geeigneter antigennegativer Einheiten für die Transfusion an Patienten mit diesem Antikörper. Die Zelltypisierung dient auch der endgültigen Überprüfung der Identifizierung von Anti-N in Patienten- oder Spenderseren.
Es besteht keine Kontraindikation für die Durchführung des In-vitro-Tests an Blutproben.

Das Produkt wurde mit Proben validiert, die in der Europäischen Union von Patienten mit unbekanntem ethischem Hintergrund gesammelt wurden.

TESTSEREN

Das aufgeführte Blutgruppentestserum enthält Antikörper der folgenden Klone:

Anti-N monoclonal, mouse clones: 20H12, MN879

Das Testserum enthält als Konservierungsmittel < 0.1% (w/v) Natriumazid. Außer dem aktiven Antikörperbestandteil beinhaltet das Testserum Natriumchlorid, hochmolekulare Verbindungen und Rinderalbumin, das durch die US Veterinary Service Inspectoren überprüft und zertifiziert wurde.

Dieses Testserum wird aus Zellkulturüberständen hergestellt. Unabhängig davon sollte dieses biologische Produkt wegen nie völlig auszuschließender Gefährdung durch Krankheitserreger als potentiell infektiös angesehen werden. Das Testserum enthält Natriumazid, das toxisch wirken und mit Blei oder Kupfer explosive Salze bilden kann.

Bei der Entsorgung mit reichlich Wasser nachspülen.
Aus den oben genannten Gründen sollte dieses Testserum mit angemessener Sorgfalt gehandhabt werden.

LAGERUNG

Ungeöffnet und nach dem erstmaligen Öffnen gut verschlossen bei +2 bis +8 °C lagern, kurzzeitig zur Anwendung auch bei Raumtemperatur.
Grundsätzlich nur bis zum angegebenen Verfallsdatum lagern und anwenden.

- Es sollten bei jeder Austestung positive und negative Kontrollen mitgeführt werden.
 Unsachgemäße Lagerung beeinträchtigt die Wirksamkeit des Produktes.
 Die Reaktionsfähigkeit des Testserums wird durch eine leichte Trübung nicht beeinträchtigt.

- 3. Die Reaktionsfähigkeit des Testserums wird durch eine leichte Trübung nicht beeinträchtigt. Eine bakterielle und chemische Kontamination des Testserums ist zu vermeiden., Wenn eine sichtbare Veränderung des Testserums festgestellt wird, sollte das Testserum nicht mehr eingesetzt werden, es kann auf eine mikrobielle Kontamination hinweisen.

 4. Die Stärke der positiven Reaktion ist vom Alter des verwendeten Blutes abhängig.

 5. Zentritgieren außerhalb des angegebenen Drehzahl-Bereiches kann zu fehlerhaften Ergebnissen führen.

 6. Die beschriebenen Testmethoden zur Anwendung gelten ausschließlich für die manuelle Methode. Werden Automaten oder halbautomatische Systeme verwendet, müssen die Laboratorien die Angaben der Gerätehersteller befolgen und Validierungen nach anerkannten Verfahren durchführen.

 7. Bei der Anwendung dieses Testserums sind alle gültigen nationalen Gesetze, Verordnungen und Richtlinien in ihrer gültigen Fassung zu beachten, in Deutschland insbesondere die "Richtlinien zur Gewinnung von Blut und Blutbestandteilen und zur Anwendung von Blutprodukten (Hämotherapie)" 1.

PROBENVORBEREITUNG

- PROBENVORBEREITUNG

 1. Blutproben sollten mit einer der üblichen Entnahmetechnik gewonnen werden.

 2. Das auszutestende Blut sollte so bald wie möglich nach der Blutentnahme geprüft werden, um die Gefahr falsch positiver bzw. falsch negativer Reaktionen, durch unsachgemäße Lagerung oder Kontamination der Probe, zu minimieren. Nicht sofort getestetes Blut ist bei +2 bis +8 °C zu lagern.

 Mit EDTA antikoagulierte Blutproben müssen innerhalb von 7 Tagen und mit Natriumzitrat behandelbe Proben innerhalb von 14 Tagen nach der Entnahme getestet werden. Konserven/Spenderblute können bis zum Verfallsdatum ausgetestet werden.

VORBEREITUNG DER TESTSEREN

Eine Vorbereitung des Testserums ist nicht erforderlich. Das Testserum kann direkt aus dem Fläschchen entnommen und eingesetzt werden.

VERFAHRENSWEISE

Nicht im Lieferumfang enthaltene, aber benötigte Materialien

Obiektträgermethode:

- Objektträger
 Pasteurpipette
 Rührstäbchen
- Kurzzeitwecker

Röhrchenmethode:

- 1. Teströhrchen (10 x 75 mm oder 12 x 75 mm) 2. Mikroliterpipette
- . Kurzzeitwecker
- Zentrifuge
 isotonische Kochsalzlösung (0,85 0,9% Natriumchlorid)

Testdurchführung

Obiektträgermethode

- Nur Erythrozytensediment verwenden.
 Auf einen beschrifteten Objektträger einen Tropfen (ca. 50 μL) des Testserums auftropfen.
 Zu dem Tropfen Testserum auf dem Objektträger einen Tropfen (ca. 50 μL) Erythrozyten-
- Δu dern Tropien Testserum au dem Objektinager einen Tropien (ca. 50 μL) Erythozyten-sediment mit einer Pasteurpipette geben.
 Die Erythrozyten-/Testserummischung mit einem Rührstäbchen gut vermischen und zu einem Kreis von ca. 2 cm Durchmesser ausbreiten.
 Bei leichtem Schwenken des Objektträgers innerhalb einer Minute auf Agglutination prüfen (Reaktionsbeginn nach Sekunden).
 Ergebnis protokollieren.

Röhrchen-Zentrifugationsmethode

- 1. 2-5%ige Erythrozytensuspensionen in isotonischer Kochsalzlösung vorbereiten. (Erythrozyten können vorab 1-3 Mal mit isotonischer Kochsalzlösung gewaschen werden). 2. In ein beschriftetes Teströhrchen 100 µL des Testserums geben und anschließend in das Teströhrchen 100 µL der entsprechenden Erythrozytensuspension zugeben.

- Alternativ konnen ein Tropfen = ca. 50 μL Testserum und ein Tropfen = ca. 50 μL Erythrozytensuspension zusammengegeben werden.

 3. Die Erythrozyten-/Testserummischung durch leichtes Schütteln mischen.

 4. Teströhrchen 15 Minuten bei Raumtemperatur inkubieren.

 5. Teströhrchen 1 Minute bei 1.000 U/min (ca. 180-270 x g) zentrifugieren.

 6. Zellen durch vorsichtiges Schütteln vollständig vom Röhrchenboden lösen und innerhalb 3 Minuten makroskopisch auf Agglutination prüfen.

 7. Ergebnis protokollieren. Alternativ können ein Tropfen = ca. 50 µL Testserum und ein Tropfen = ca. 50 µL

INTERPRETATION DER TESTERGEBNISSE

"Vorsichtiges Schwenken" bei der Objektträgermethode
"Vorsichtiges Schütteln" bei der Röhrchen-Zentrifugationsmethode.

Positives Ergebnis (+): Eine Agglutination der Erythrozyten ist als positives
Testergebnis zu werten und zeigt die Anwesenheit des
entsprechenden Antigens an.

Negatives Ergebnis (-): Das Fehlen einer Agglutination der Erythrozyten ist als negatives Testergebnis zu bewerten, das entsprechende Antigen ist nicht nachweisbar.

GRENZEN DER TESTMETHODEN

- GRENZEN DER TESTMETHODEN

 1. Ungenaufgkeiten bei der Einhaltung der Anweisungen in den Abschnitten
 "Testdurchführung" und
 "Interpretation der Testergebnisse"
 können zu fehlerhaften Ergebnissen führen.

 2. Mitgeführte Kontrollen mit nicht eindeutigen oder falschen Ergebnissen führen automatisch zur

- Mitgeführte Kontrollen mit nicht eindeutigen oder falschen Ergebnissen führen automatisch zur nicht Verwertbarkeit aller Ergebnisse.
 Enzymbehandeite Erythrozyten oder die Zugabe von Rinderalbumin und/oder anderer proteinhaltiger Lösungen können mit diesem Testserum zu unspezifischen Reaktionen führen.
 Hämolysierte, trübe, kontaminierte oder geronnene Blutproben dürfen nicht eingesetzt werden.
 Bei der Objektträgermethode können unspezifische Reaktionen beim Eintrocknen des Reaktionsansatzes bzw. beim Erwärmen des Objektträgers auftreten.
 Aufgrund der unterschiedlichen Ausprägung der Antigene auf menschlichen Erythrozyten kann es bei bestimmten Phänotypen mit diesem Testserum zu einer schwächeren Reaktion kommen als mit Kontrollerythrozyten.
 Kein einzelnes Testserum oder eine einzelne Methode können garantieren alle seltenen oder schwachen Antigene und alle Varianten der Antigene zu detektieren.²

- Kein einzelnes Testserum oder eine einzelne Methode k\u00f6nnen garantieren alle seltenen oder schwachen Antigene und alle Varianten der Antigene zu detektieren.\u00e4
 Erythrozyten, die mit Alloantik\u00f6rpern oder Autoantik\u00f6rpern derselben oder einer \u00e4hnlichen Spezifit\u00e4t wie das f\u00fcr den Test eingeseztet Testserum sensibilisiert sind (z.B. Erythrozyten positiv im direkten Antiglobulintest), sind f\u00fcr die Austestung ungeeignet.
 Anti-N kann auf Grund der sehr \u00e4hnlichen biochemischen Basis des M- und N-Antigens in einigen F\u00e4llen auch bei N-negativen Zellen schwach positive Reaktionen hervorrufen. Dieses Ph\u00e4nomen tritt besonders bei kommerziellen Testzellen auf. Einfaches Waschen der Zellen kann das Problem reduzieren.

VORFÄLLE IM ZUSAMMENHANG MIT DEM OBEN AUFGEFÜHRTEN PRODUKT

Jeder schwerwiegende Vorfall, der im Zusammenhang mit dem Produkt aufgetreten ist, muss dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats gemeldet werden, in dem der Benutzer und/oder der Patient niedergelassen ist.

LEISTUNGSDATEN

Eine Leistungsbewertung für die Produkte wurde durchgeführt.
Das erforderliche Probenmaterial wurde eingesetzt und mit anderen Referenzmethoden / Produkten verglichen.

Produkt	Leistungsdaten				
Technik	Positive Blute n	Sensitivität	Negative Blute n	Spezifität	
Röhrchenmethode	70/70	100 %	44/44	100 %	
Objektträger Methode	70/70	100 %	44/44	100 %	

Diagnostische Sensitivität: Die Wahrscheinlichkeit, dass das Testserum bei dem Vorhandensein des korrespondierenden Antigens ein positives Ergebnis anzeigt.

Die Wahrscheinlichkeit, dass das Testserum bei dem nicht Vorhandensein des korrespondierenden Antigens ein negatives Ergebnis anzeigt. Diagnostische Spezifität:

Das Produkt ist gleichwertig und unterscheidet sich qualitativ nicht von vergleichbaren auf dem Markt erhältlichen Reagenzien.

UNTERSCHIEDE ZWISCHEN CHARGEN

Die Validierung zwischen drei Chargen über die gesamte Laufzeit ergab keine Unterschiede.

INTERFERENZ STUDIE

Die Interferenzstudien zeigten keine Beeinträchtigung der qualitativen Tests bei der Verwendung der folgenden Störsubstanzen in den folgenden Konzentrationen: Heparin 720 U/dl , Albumin 15000 mg/dl, Triglyceride 1500 mg/dl, Bilirubin 40mg/dl, Ethanol 620 mg/dl, Glucose 1000 mg/dl.
Für die Antikoagulanzien (EDTA, Natriumzitrat, ACD, CPD-A, PAGGS-M) wurde die

dreifache Konzentration der empfohlenen Konzentration getestet

ZUSAMMENFASSUNG VON SICHERHEIT UND LEISTUNG

Die Zusammenfassung der Sicherheit und Leistung dieses Testserums ist über die ANTITOXIN (www.antitoxin-gmbh.de) erhältlich und kann über die EUDAMED-Datenbank abgerufen werden

LITERATUR

- LITERATOR

 1. Richtlinien zur Gewinnung von Blut und Blutbestandteilen und zur Anwendung von Blutprodukten (Hämotherapie)

 2. CLSI, I/LA33-A Validatin of Automated System for Immunhematological Testing Before Implementation; Approved Guidline

 CLINICAL AND LABORATORY STANDARDS INSTITUTE Dezember 2009
- Peter D. Issit, David J. Anstee
 Applied Blood Group Serology, fourth edition, Montgomery Scientific Publications 1998

 Christian Mueller-Eckhardt, Volker Kiefel
 Transfusionsmedizin, 3. Auflage, Springer-Verlag 2004.



REF

351202 Anti-N monoclonal, mouse clones: 20H12, MN879 2 ml **351205** Anti-N monoclonal, mouse clones: 20H12, MN879 5 ml

Version R002 / 16.08.2024

C€ 0483





Anti-N monoclonal, mouse

For Slide- and Tube Method

FOR IN VITRO DIAGNOSTIC USE ONLY

INTENDED USE

The reagent is used to in-vitro determine qualitative whether human red blood cells possess

or lack the corresponding blood group antigen N.

The reagent is intended to be used by qualified and technical personnel only to perform immunohematology screening tests as part of the practice of transfusion medicine in the general population.

The test method used with this reagent is based on the principle of agglutination, performed not

Normal human erythrocytes, possessing the corresponding antigen, will agglutinate in the presence of the specific antibody directed toward the antigen.

INDICATION / CONTRA-INDICATION

The Anti-N monoclonal blood grouping reagent is used to test patient or donor red cells for the presence of the N antigen. Typing of donor cells facilitates the selection of suitable antigen-negative units for transfusion to patients with this antibody. Cell typing also serves as final verification of the identification of Anti-N in patient or donor sera. There is no contra-indication to perform the in-vitro-test on blood samples.

The product was validated with sample collected in Europe from patients of unknown ethic background

REAGENTS

The listed reagent contains antibodies of the following clones:

Anti-N monoclonal, mouse clones: 20H12, MN879

The reagent contains <0.1% (w/v) sodium azide as preservative. Beside the part active antibody, the reagent contains sodium chloride, macromolecules and bovine albumin, which has been tested and certified by the US Veteriany service inspectors.

WARNING

The reagent is prepared from supernatants of cell cultures. Nevertheless, as biological product it should be looked upon as potentially infectious because of never complete exclusion of danger through excitants of disease. The reagent contains sodium azide that may be toxic and may react with lead or copper to form highly explosive salts.

On disposal, flush with large quantities of water. For the reasons mentioned above, the reagent should be handled with proper care.

STORAGE REQUIREMENT

Store opened and unopened products at +2 to +8°C. May be at room temperature while in use.

In principle, store and use the reagent to indicated expiry date only.

REMARKS

- With each testing positive and negative controls should be performed.
 Inappropriate storage impairs efficacy of the reagent.
 A weak turbidity of the reagent does not affected its reactivity. Bacteria and chemical contamination of the product should be avoided. If a visible change is detected, it may

- indicate a microbiological contamination, the reagent should no longer be used.

 Strength of positive reactions also depends on age of used blood.

 Centrifugation outside the specified speed range may lead to false results.

 The test methods identified below are for manual testing only. When using automated or semi-automated instruments, follow the procedures that are contained in the operator's manual provided by the device manufacturer. Laboratories must follow approved validation procedures. validation procedures.
- 7. For usage of the reagent all effective national laws, directives and guidelines have to be observed in its current valid version, in Germany especially the "Richtlinien zur Gewinnung von Blut und Blutbestandteilen und zur Anwendung von Blutprodukten (Hämotherapie)"1

SAMPLE PREPARATION

- 1. Blood sample should be collected by approved medical procedure
- 1. Blood sample should be collected by approved medical procedure.
 2. Blood sample to be tested should be used as soon as possible after blood collection to reduce the risk of false-positive and false-negative results due to improper storage or contamination of the sample.
 If a delay in testing occurs, sample should be stored at +2 to +8°C.
 Blood drawn into EDTA should be tested within 7 days and sample treated with sodium citrate within 14 days after collection.
 Blood bag / Donor Blood can be tested until the expiry date.

REAGENT PREPARATION

There is no preparation of the reagent required. Take and use reagent directly from the vials.

PROCEDURE

Not provided material, additionally needed

Slide Method: 1. glass slide pasteur pipette
 mixing stick

4. timer

1. tubes (10 x 75 mm or 12 x 75 mm) Tube Centrifugation Method:

2. microliter pipette
3. timer
4. centrifuge

5. isotonic saline (0,85 - 0,9% sodium chloride)

Test procedure

Slide Method

- Use erythrocyte sediment only.
 Place one drop (approximately 50 μL) of the reagent on a marked glass slide.
 Using a Pasteur pipette add one drop erythrocyte sediment (approximately 50 μL) to the drop of reagent on the glass slide.
- to the drop of reagent on the glass side.

 4. Mix the erythrocytes with reagent well with a stick and spread to a circle with a diameter of approximately 2 cm.

 5. By slightly rotating the slide, check for agglutination within 1 minute (reaction starts within seconds).

 6. Document the result.

Tube Centrifugation Method

- Prepare 2% to 5% suspensions of red blood cells in isotonic saline (red blood cells may be washed 1-3 times with isotonic saline).
- (red blood cells may be washed 1-3 times with isotonic saline).
 2. At first put 100 μ L of the reagent in a marked tube, subsequently add 100 μ L of appropriate cell suspension.
 Alternative one drop = approximately 50 μ L cell suspension can be added to one drop = approximately 50 μ L reagent.
 3. Mix Erythrocytes- / Reagentmixture well by slightly shaking.
 4. Incubate tube at room temperature for 15 min.
 5. Centrifuge tube for 1 min at 1.000 rpm (approximately 180-270 x g).
 6. Gently shake the red cells from the bottom of the tube and check macroscopically for agglutination within 3 minutes.
 7. Document the result.



INTERPRETATION OF RESULTS

"Slightly rotating" at Slide Method
"Slightly shaking " at Tube Centrifugation Method.

Positive results (+): visible agglutination of erythrocytes is a positive result and indicates the presence of the corresponding antigen.

Negative results (-): No visible agglutination of erythrocytes is a negative result and indicates the absence of the corresponding antigen.

LIMITATIONS OF THE PROCEDURE

- Inaccuracy at compliance with instructions written under section "Procedures" and
- "Interpretation of results
- may lead to incorrect results.

 2. No valid conclusion concerning the test result can be reached, if controls with uncertain
- or false results occur.

 3. Enzyme treated erythrocytes or addition of bovine albumin and/or other solutions containing protein may cause unspecific reactions.

 4. Hemolyzed, turbid, contaminated or clotted samples should not be used.
- Nith the slide method, unspecific reactions might appear due to drying of the reaction-formation or if the slide is heated.
 Due to variability of antigen expression on human red blood cells, reactivity of the reagent
- against certain phenotypes may give weaker reactivity compared to control cells.

 7. No one specific antiserum or technique can be guaranteed to detect all rare, weak or variant
- Red blood cells coated with alloantibodies or autoantibodies of the same or similar specificity
 as that reagent used for the test (i.e., cells that are positive in the direct antiglobulin-test (DAT))
 are not suitable for this test procedure.
- all of to suitable for this test procedure.
 9. Due to the very similar biochemical basis of the M and N antigen, Anti-N can in some cases also cause weakly positive reactions with N-negative cells.
 This phenomenon occurs especially with commercial test cells and may be reduced by washing
- the cells.

INCIDENTS RELATED TO THE DEVICE

Any serious incident that has occurred in relation to the device must be reported to the manufacturer and the competent authority of the Member State where the user and/or patient is estab-

PERFORMANCE CHARACTERISTICS

A performance evaluation for the products was carried out.
The required samples were used and compared with other reference methods / products.

Product	Performance Chracteristics				
Technique	Positive Bleeds n	Sensitivity	Negative Bleeds n	Specificity	
Tube methode	70/70	100 %	44/44	100 %	
Slide Method	70/70	100 %	44/44	100 %	

Diagnostic Sensitivity: The probability that the device gives a positive result in the presence of the target marker

Diagnostic Specificity: The probability that the device gives a negative result in the absence of the target marker.

The product is equivalent and does not differ in quality from comparable reagents available on the

DIFFERENCES BETWEEN BATCHES

Validation between three batches over the entire shelf life showed no differences.

INTERFERENCE STUDY

The interference studies showed no impairment for the qualitative test when using the following

The interference studies showed no impairment for the qualitative test when using the following interfering substances:

Heparin 720 U/dl, Albumin 15000 mg/dl, Triglycerides 1500 mg/dl, Bilirubin 40mg/dl, Ethanol 620 mg/dl, Glucose 1000 mg/dl.

For the anticoagulants (EDTA, Sodium Citrate, ACD, CPD-A, PAGGS-M) three times the recommended concentration was tested.

SUMMARY OF SAFETY AND PERFORMANCE

The Summary of Safety and Performance of this reagent is available via ANTITOXIN (www.antitoxin-gmbh.de) and can be accessed via the EUDAMED database.

LITERATURE

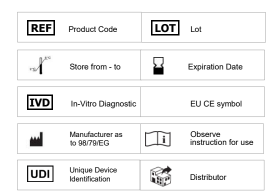
- LITERATURE

 1. Richtlinien zur Gewinnung von Blut und Blutbestandteilen und zur Anwendung von Blutprodukten (Hämotherapie)

 2. CLSI, I/LA33-A Validatin of Automated System for Immunhematological Testing Before Implementation; Approved Guidline CLINICAL AND LABORATORY STANDARDS INSTITUTE Dezember 2009

 3. Peter D. Issit, David J. Anstee Applied Blood Group Serology, fourth edition, Montgomery Scientific Publications 1998

 4. Christian Mueller-Eckhardt, Volker Kiefel Transfusionsmedizin, 3. Auflage, Springer-Verlag 2004.



REF

351202 Anti-N monoclonal, mouse clones: 20H12, MN879 2 ml **351205** Anti-N monoclonal, mouse clones: 20H12, MN879 5 ml

Version R002 / 16.08.2024

C€ 0483

