

MCDh 4 concentrate

REF. 313610-1000

Differentiell färgning av cellstrukturer



IFU004A-RAL

Endast för yrkesmässig användning.

Läs all information noggrant innan du använder denna enhet.

Innehållsförteckning

Avsedd användning	1
Princip.....	1
Beskrivning av enhet	2
Förvaring	2
Aktiva komponenter	2
Riskklassificering och säkerhetsinformation	2
Personalkvalificering	2
Specifik utrustning och reagenser som krävs men som inte medföljer.....	3
Driftsförfarande	3
Förväntade resultat	4
Prestanda.....	4
Användarkvalitetskontroll.....	5
Andra produkter	5
Rekommendationer, anmärkningar och felsökning	5
Tabell över symboler och förkortningar	6
Bibliografi.....	6
Ändringsspårning.....	6

Avsedd användning

MCDh 4 concentrate är avsett att användas i kombination med Kit RAL Stainer MCDh och RAL Stainer-instrument för differentiell färgning av cellstrukturer före mikroskopisk undersökning.

Om tillämpligt rekommenderar RAL Diagnostics att de associerade RAL Diagnostics-produkterna används och kan inte garantera att de förväntade resultaten kommer att uppnås vid användning i kombination med produkter av andra varumärken.

Princip

MCDh panoptisk färgning medger räkning av blodkroppar med hjälp av fyra reagenser som används i följd: MCDh 1, MCDh 2, MCDh 3 och MCDh 4.

MCDh 1, formulerad med etylalkohol, är en blandning av neutrala färgämnen. Det medger en fixering av utstryk och förbereder färgning, särskilt av vattenlösliga element såsom basofila granula. Dessa färgämnen är inaktiva i alkoholmedium och reagerar endast selektivt vid frisättning i MCDh 2-lösning. Denna frisättning ger upphov till fällning av neutrala färgämnen vilket leder till färgning av erythrocyter, cytoplasmer av neutrofila granulocyter samt eosinofila granula. MCDh 3 är en blå vattenlösning som färgar cytoplasmer av monocyter och lymfocyter. MCDh 3 underlättar även metakromasiprocessen eftersom det färgar azurofila granula röda. Slutligen avlägsnar MCDh 4 överskott av färgämnen och bidrar till differentieringen av cellulära element tack vare särskilda utvalda sköljningsmedel.

Den successiva verkan av MCDh 1, MCDh 2, MCDh 3 och MCDh 4 ger den violetta färgen (typisk Romanowsky-Giemsa-effekt) som är särskilt synlig i kromatin, trombocyter och neutrofila granula.

Beskrivning av enhet

MCDh 4 concentrate

Genomskinlig och färglös lösning

REF. 313610-1000

1 x 1 L

Se satsens analyscertifikat som finns tillgängligt på my.ral-diagnostics.fr för en specifik sats.

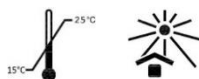
Förvaring

Förvaringstemperatur: 15-25 °C, skydda mot ljus.

Hållbarhet för flaska före öppnande: se utgångsdatumet på etiketten.

Hållbarhet för flaska efter öppnande: 2 månader efter spädning.

Användningstiden åsidosätter utgångsdatumet efter första öppnande.



Aktiva komponenter

MCDh 4 concentrate

Kaliummonofosfat – CAS 7778-77-0: cirka 0,03 %

Vattenfri dinatriumfosfat – CAS 7558-79-4: cirka 0,03 %

Riskklassificering och säkerhetsinformation



MCDh 4 concentrate

Varning:

H226 - Brandfarlig vätska och ånga.

H317 - Kan orsaka allergisk hudreaktion.

H319 - Orsakar allvarlig ögonirritation.

H336 - Kan göra att man blir dåsig eller omtöcknad.

H411 - Giftigt för vattenlevande organismer med långtidseffekter.

P210 - Får inte utsättas för värme, heta ytor, gnistor, öppen låga eller andra antändningskällor. Rökning förbjuden.

P261 - Undvik att inandas damm/rök/gaser/dimma/ångor/sprej.

P280 - Använd skyddshandskar, skyddskläder, ögonskydd.

P312 - Vid obehag, kontakta läkare, GIFTINFORMATIONSCENTRALEN.

P333+P313 - Vid hudirritation eller utslag: Sök läkarhjälp.

P391 - Samla upp spill.

CONT	5-klor-2-metyl-2H-isotiazol-3-one / 2-metyl-2H-isotiazol-3-one
-------------	----------------------------------------------------------------

CONT	Isopropyl alcohol
-------------	-------------------

Personalkvalificering

Alla prover och produkter måste hanteras av kvalificerad och auktoriserad personal med användning av enskilt eller kollektivt skydd enligt aktuella nationella direktiv i laboratorier. Personal måste även vara medveten om klassificeringen av farliga material angiven på etiketten och säkerhetsdatabladet (tillgängligt på my.ral-diagnostics.fr).

Provet måste hanteras enligt förfaranden som gäller för laboratoriet i fråga och som krävs av nationella myndigheter.

Diagnosen måste ställas av kvalificerad och auktoriserad personal enligt förfaranden som gäller i laboratoriet.

Specifik utrustning och reagenser som krävs men som inte medföljer

Objektglas för mikroskop, absolut etanol och följande enheter från RAL Diagnostics:

Kit RAL Stainer MCDh REF. 360200-0000 och RAL Stainer REF. 405000.

Denna utrustning kan variera, beroende på protokoll. Se relevant protokoll (se avsnittet om driftsförfaranden) för att försäkra dig om att du har rätt utrustning för att genomföra tester.

Driftsförfarande

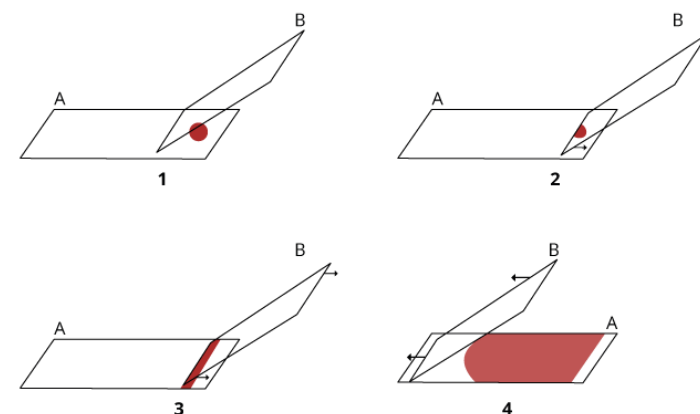
Utrustningen som används för provbearbetning måste uppfylla leverantörens bruksanvisning.

Beredning av prov

Manuell blodutstrykning: Blanda innehållet i röret genom att försiktigt vända det upp och ned och installera en enhet för utstryksdroppe. Vänd på röret och tryck försiktigt enheten för droppdeponering på objektglaset för att deponera en liten droppe blod (fig. 1 – objektglas A i steg 1).

Använd ett annat objektglas vinklat 45° (fig. 1 – objektglas B i steg 1), sprid ut blodet genom kapillärkraft på den korta kanten (fig. 1 – steg 2 och 3) med en tryckande rörelse (fig. 1 – steg 4). Utstryk av bra kvalitet ska inte nå kanten på objektglaset och ska ha en gradvis minskning av tjocklek tills kanten blir fjäderformad. Låt utstryket lufttorka före fixering eller färgning.

Obs! Om du inte har en enhet för droppdeponering ska du öppna röret och använda en pipett för att deponera en bloddroppe.



Figur 1. Schematisk representation av att utföra ett blodutstryk

A och B: objektglas, 1–4: steg 1 till 4

Beredning av reagenser och instrument

Bered en sköljlösning i sköljtanken genom att späda innehållet i MCDh 4 concentrate till 8 L av destillerat eller avmineraliserat vatten. Anslut sedan sköljtanken till RAL Stainer. Sköljvätskans hållbarhet är två månader efter spädning.

Protokoll

Färgningsstegen i protokollen, angivna nedan, består i att successivt doppa objektglasen i olika färgningsbad.

Badfärgningsmetod – manuell mikroskopisk analys

Bearbetningstid: 11 min 10 s

Steg	Reagens	Tid [mm:ss]	Indikationer
Fixering och förfärgning	MCDh1	07:00	Utan omröring
Färgning	MCDh2	03:00	Med omröring
Färgning	MCDh2	00:30	
Färgning	MCDh3	00:30	
Sköljning	Berett MCDh 4	00:10	
Torkning	Nej	03:00	Nej

Obs! Förfixera objektglasen 2 minuter i ett bad med absolut etanol före färgning i händelse av fenomen med brytning/vattenartefakt. Påbörja färgningen direkt efter förfixeringssteg utan att torka objektglasen.

Du kan erbjudas andra färgningsprotokoll på my.ral-diagnostics.fr enligt dina färgningsvanor, inklusive protokoll för CellaVisions automatiska analys.

Förväntade resultat

Cellkärnor/kromatin: +/- mörklila
Granulocyter, cytoplasma: ljuslila-rosa
Granulocyter, eosinofila granula: orange
Granulocyter, basofila granula: mörkblå
Granulocyter, neutrofila granula: +/- djuplila
Lymfocyter, cytoplasma med RNA: klarblå
Lymfocyter, cytoplasma utan RNA: ljusblå
Lymfocyter, azurofila granula: röd
Monocyter, cytoplasma: himmelsblå
Erytrocyter: rosa-beige
Trombocyter, kromomer: lila-röd
Trombocyter, hyalomer: blåaktig
Blodparasiter, kärna: röd
Blodparasiter, cytoplasma: blå

Om de resultat som observeras skiljer sig från vad som förväntas måste du kontakta RAL Diagnostics tekniska support för assistans genom en återförsäljare.

Prestanda

Denna medicinska enhet är den senaste tekniken. Dess analytiska prestanda, vetenskapliga validitet och medicinska relevans bedöms i CE-märkningsgranskningen.

Använd ren och torr laboratorieutrustning för att säkerställa produktprestanda.

Laboratoriet är ansvarigt för att meddela tillverkaren och den statliga kompetenta myndigheten om eventuella allvarliga händelser relaterade till användning av den medicinska enheten.

Användarkvalitetskontroll

Användare är ansvariga för att bestämma lämpliga förfaranden för kvalitetskontroll för laboratoriet i fråga och följa tillämpliga laboratoriebestämmelser.

RAL Diagnostics rekommenderar färgning av färskt blodutstryk med ett normalt WBC-antal och ingen känd onormal patologi vid reagensförnyelse och för den första färgningscykeln varje dag. Objektglas som färgas för kvalitetskontroll bör kontrolleras för att säkerställa att de är tillfredsställande för det avsedda testet (lämpligt färgade och fria från fällning).

Dessa kvalitetskontrollförfaranden ska endast utföras av kvalificerad personal.

Andra produkter

Kontakta den återförsäljare som du vanligtvis använder för mer information.

Rekommendationer, anmärkningar och felsökning

Produkternas utseende

Om produkternas utseende skiljer sig från beskrivningen ovan måste du sluta använda dem och kontakta RAL Diagnostics tekniska support för assistans genom en återförsäljare.

Anmärkningar om förfarande

Följ förvarings- och hanteringsrekommendationer specificerade i denna handbok för att förhindra nedbrytning av produkter.

Lösningen av MCDh 4 concentrate kan ha en guldfärgning utan att färgningens kvalitet ändras. Den måste spädas tillräckligt till 8 liter i sköljtanken för RAL Stainer med en kapacitet på 10 liter. Håll innehållet på 1 liter i flaskan med MCDh 4 concentrate och fyll upp till 8 liter med destillerat eller avmineraliserat vatten. Sköjlösningen har en hållbarhet på två månader efter spädning.

Olika satser av beredda produkter kan blandas i sköljtanken för RAL Stainer.

Produkternas hållbarhet

Varje produkt från RAL Diagnostics kan användas fram till utgångsdatumet som anges på dess ursprungliga förpackning om den fortfarande är hermetiskt tillsluten.

Färgningens hållbarhet

Färgningens kvalitet och reproducerbarhet beror på den korrekta användningen av produkterna.

Färgning som utförs enligt dessa rekommendationer kommer att förbli hållbar under flera dagar. Om det är nödvändigt att förvara de färgade utstryken under flera månader eller år rekommenderar RAL Diagnostics att de monteras med ett täckglas med hjälp av en lämplig monteringsvätska och förvaras i en ljus och dammfri behållare.

Anvisningar för rengöring och avfallshantering

Alla biologiska prover, vätskor och använda förbrukningsartiklar ska anses vara potentiellt farliga.



Undvik eventuella risker genom att följa följande anvisningar: kassera prover, vätskor och förbrukningsartiklar enligt laboratoriestandarder och tillämpliga nationella och lokala standarder och bestämmelser.

Kemiskt och biologiskt avfall måste samlas in och behandlas av specialiserade registrerade företag.

Tabell över symboler och förkortningar

Beroende på produkt kan du se följande symboler på enheten eller förpackningsmaterialet.

GHS-piktogram	Tolkning
	Explosivt
	Brandfarligt
	Oxidationsmedel
	Komprimerat gas
	Korrosivt
	Giftigt
	Skadligt
	Hälsöfara
	Miljöfara
	Ingen etikettering kan tillämpas

Symboler	Tolkning
	Satskod
	Serienummer
	Katalogreferens
	Tillverkningsdatum
	Används före
	Unikt enhets-ID
	Tillverkare
	Importör
	Organ som distribuerar medicinska råd i berörd region
	CE-märkt enhet
	Medicinsk enhet för in vitro-diagnostik
	Behörig representant i EG
	Behörig representant i Schweiz
	Överensstämmer med riktlinjer för UK
	Använd inte om förpackningen är skadad
	Förvaras skyddat från solljus
	Temperaturbegränsning: 15-25 °C
	Temperaturbegränsning: 15-30 °C
	Förvaras torrt
	Låda: hantering uppåt
	Ömtåligt
	Steriliserad genom strålning
	Eenskilt sterilt barriärsystem med yttre skyddsförpackning
	Steril och strålningssteriliserad barriäröverdrag
	Återanvänd inte
	Återanvänd inte
	Innehållet räcker till n tester
	Innehåller farligt material
	Se bruksanvisningen
	Användning:
	Använd inom XX månader efter öppnande
	Produkten får inte användas tillsammans med en automatisk färgningsmaskin
	Indikerar en medicinsk produkt som innehåller potentiellt cancerframkallande, mutagena eller reprotoxiska (CMR) ämnen, eller ämnen som klassats som hormonstörande

Bibliografi

BENATTAR L., FLANDRIN G., *Morphometry and Quality Control for a May-Grunwald Giemsa stained preparation. A 40 centers cooperative study. Leuk. & Lymphoma* 1999, 33, 587-591.

BENATTAR L., FLANDRIN G., *Etapas de l'automatisation de l'étude microscopique du sang. Rencontre Médecins biologistes, 2002. ATEB, Journée Technique Parisienne, mars 1977.*

DUHAMEL G., DUHAMEL E., *Cytologie hématologique, Les cellules pathologiques I et II, Coloration au May-Grünwald Giemsa RAL, Biologiste et Praticien et Réactifs RAL, 1984 et 1989.*

Ecole Nationale de Chimie, *Coloration de Pappenheim, Présentation théorique des mécanismes cytochimiques des colorants neutres avec applications techniques détaillées, Journée du technicien biologiste, mars 1980, p. 1-9.*

GENTILHOMME O., TREILLE-RITOUET D., BRYON P-A., *Cytologie hématologique, Les cellules normales, Coloration au May-Grünwald Giemsa RAL, Réactifs R.A.L., 1989.*

THEML H., *ATLAS de poche d'Hématologie, Médecine-Sciences Flammarion, p. 19-25, 2000*

Ändringsspårning

Datum	Version	Ändringar
05/2022	IFU004A-RAL	IVDR (EU) 2017/746-efterlevnad



RAL Diagnostics – Site Montesquieu – 33650 Martillac – France

T +33(0)5 57 96 04 04 – F +33 (0)5 57 96 04 55 – ral-diagnostics.fr/cellavision.com