

VZOREC ETIKETE

SVET EVROPE

Evropski sporazum o izmenjavi reagentov za določanje krvnih skupin

a) Tekoči serum

1. ... laboratorij, Amsterdam
2. Serum anti-A (humani)
3. Natrijev azid 0,1 %
4. 5 ml
5. 7. september 1965
6. Št. 1 2 3 4

b) Dehidrirani serum

1. ... laboratorij, Amsterdam
2. Serum anti-B (živalski)
3. Mersalate 0,1 %
4. Rekonstituirati s 5 ml destilirane vode
5. 31. december 1968
6. Št. 4321

VZOREC KONTROLNEGA LISTA

SVET EVROPE

Evropski sporazum o izmenjavi reagentov za določanje krvnih skupin

1. Centralni laboratorij za transfuzijo krvi
1 Main Street, Metropolis, Westland
2. Serum anti-E (anti-rh' ') (humani)
3. 10 ml
4. Datum zadnjega preverjanja aktivnosti: 30. maj 1961
5. Rok uporabnosti: 30. maj 1962
6. Št. 5432

7. Rdeče krvne celice, ki jih preverjamo, je treba enkrat ali večkrat oprati z raztopino 9 g/l NaCl. Pripravimo 3-odstotno suspenzijo eritrocitov, tako da zmešamo eno volumensko enoto ali kapljico koncentriranih rdečih krvnih celic s 30 volumenskimi enotami ali kapljicami izotonične raztopine NaCl. Na podlagi izkušenj jakost suspenzije lahko ocenimo po videzu.

S Pasteurjevo pipeto kanemo kapljico seruma v precipitinsko epruveto (6 mm x 30 mm) in dodamo enako kapljico suspenzije rdečih krvnih celic. (Na podlagi izkušenj lahko dosežemo znaten prihranek, če serum in celično suspenzijo pipetiramo s pipeto z označenim volumnom 10 µl). Vsebino epruvete premešamo in dve uri inkubiramo pri 37 °C. Vsebino epruvete nato previdno prenesemo na objektno stekelce in jo rahlo razmažemo. Če aglutinacija ni dobro vidna s prostim očesom, preparat pregledamo pod mikroskopom, da ugotovimo prisotnost in stopnjo aglutinacije.

8. Hranimo pri -20 °C ali nižjih temperaturah. Če bo reagent, ki smo ga odprli, uporabljen naslednji dan, dodamo 0,1 ml raztopine, ki vsebuje 100 g/l natrijevega azida.

9. Humani serum anti-E ("anti-rh"): 5 ml; raztopina, ki vsebuje 300 g/l govejega albumina: 5 ml.

10. Izdelek vsebuje snovi človeškega izvora.

PRILOGA K PROTOKOLU

Svet Evrope

Evropski sporazum o izmenjavi reagentov za določanje krvnih skupin

Certifikat
(4. člen)

NE SME SE LOČITI OD POŠILJKE

..... 19.....
(kraj) (datum)

Število paketov	Podpisani potrjuje, da je pošiljka, opisana ob robu,
.....	
.....	za katere pripravo je odgovoren
Oznake	
	eden od organov, navedenih v 6. členu sporazuma, pripravljena skladno s specifikacijami
	protokola k sporazumu in se lahko takoj dostavi prejemniku
	(ime in kraj).....
Številka serije	
.....	
	
	(žig) (podpis) (naziv)