

# Agglutinines froides & Cryoglobulines

## Matériel

Sarstedt  
 N° art. M161      Monovette (avec billes de séparation)   
 N° art. M162      Monovette (avec gel de séparation) 

Greiner  
 N° art. M150      Vacuette (avec gel de séparation)   
 N° art. M114      Tube d'envoi 6.5 ml

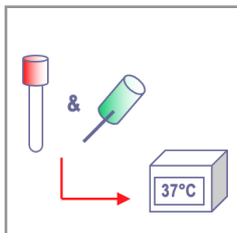
## Séquence de prélèvement

1. Hémo-culture (microbiologie)
2. Sang natif - tube sans anticoagulant
3. Citrate 1:10
4. Héparine
5. Sang EDTA
6. Citrate 1:5
7. Tubes avec d'autres additifs (p.ex. ACD)

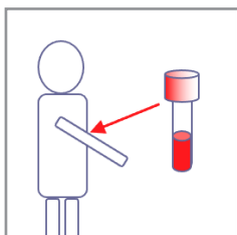


N'envoyez que du sérum « traité » à 37°C

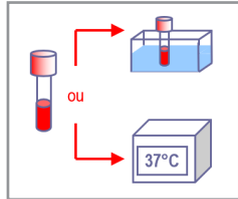
## Prélèvement et Envoi



1. Préchauffer l'aiguille et le tube dans l'incubateur.



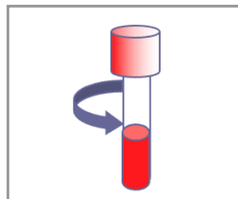
2. Effectuer la prise de sang.



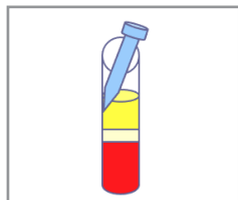
3. Mettre immédiatement le sang dans l'incubateur ou au bain-marie à 37°C.



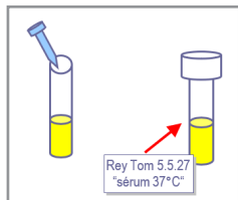
4. Laisser coaguler à 37°C pendant deux heures.



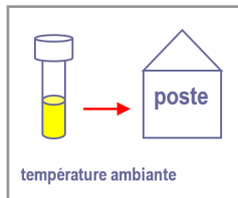
5. Centrifuger dans une centrifugeuse préchauffée (laisser courir la centri-fugeuse vide pendant 5 min.).



6. Pipeter le surnageant avec précaution, en évitant de toucher le buffy coat. En utilisant les tubes avec gel de séparation, décanter le sérum.



7. Inscrire les données du patient. sur le tube et marquer « sérum 37°C ».



8. Conserver le matériel à la température ambiante jusqu'à l'envoi.

### **Causes d'erreurs**

- L'échantillon s'est trop refroidi pendant la prise de sang et pendant les préparations d'envoi (résultats faussement négatifs).