

# 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	Vacurette (avec gel de séparation)	●
N° art. M114	Tube d'envoi 6.5 ml	

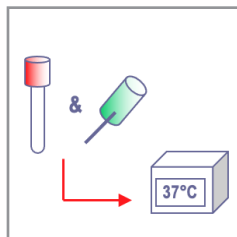
## Séquence de prélèvement

1. Hémoculture (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)

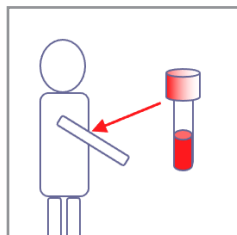


N'envoyez que du sérum «traité» à 37°C

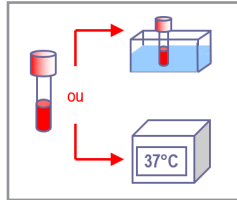
## Prélèvement et Envoi



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



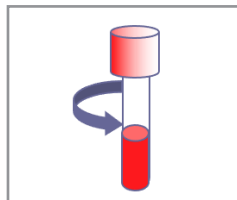
2. Effectuer la prise de sang.



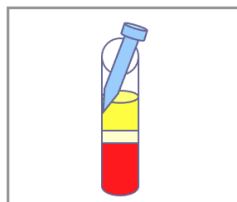
3. Mettre immédiatement le sang dans l'incubateur ou au bain-marie à 37°C.



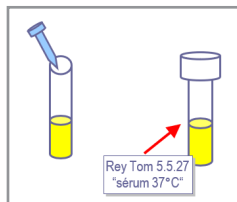
4. Laisser coaguler à 37°C pendant deux heures.



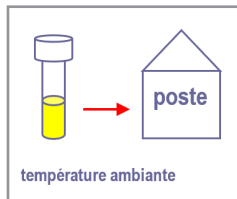
5. Centrifuger dans une centrifugeuse préchauffée (laisser courir la centri-fugeuse vide pendant 5 min.).



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. Incrire 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).