## PROTOKOL UJI VALIDASI PROSES PRODUKSI **REAGENSIA ANTI-A**

N	an	na	U	DD	
-					

: Unit Donor Darah Pusat

Sub Bidang

: Produksi

No. Dokumen

: UDDP-PRD-L3-020

Nama

: Reagensia Anti-A

No.seri

Kode Uniq

: A . \_\_\_\_\_

#### Disusun oleh:

Nama	Bagian	Tanggal	Tanda Tangan
Bima Tigana Komatashi, S.Si.	Petugas Sub. Bidang Produksi	20/10/2021	Sum!

Diperiksa oleh:

Nama	Bagian	Tanggal	Tanda Tangan
Amri Nurman, A.Md.Kes.	Kasie. Produksi	26/10/2021	A 100

Disetujui oleh:

Nama	Bagian	Tanggal	Tanda Tangar
dr. Srihartaty, M.Biomed.	Kepala Bidang Litbang dan Produksi	01 / 11 / 2021	1-

#### Disahkan oleh:

Nama	Bagian	Tanggal	Tanda Tangan
Dr. dr. Saptuti Chunaeni, M.Biomed.	Manajemen Kualitas	09/11/2021	M

DOKUMEN TERKENDALL: Salinan No:



# PROTOKOL UJI VALIDASI PROSES PRODUKSI REAGENSIA ANTI-A

Bidang Litbang & Produksi Sub. Bidang Produksi Halaman 1 dari 4

Nomor: UDDP-PRD-L3-020

Versi: 001

Tgl. berlaku : 15 Nov 2021 Tgl. kaji ulang : 15 Nov 2026

### 1. Tujuan dan Objektif

Protokol uji validasi proses produksi reagensia merupakan prosedur yang dilakukan untuk menguji kesesuaian hasil dan proses produksi reagensia di UDDP PMI. Produk reagensia yang dilakukan proses uji validasi adalah produk reagen anti-ABO. Validasi proses dilakukan untuk menilai apakah produk akhir yang dihasilkan memiliki kualitas yang sesuai dan dapat digunakan untuk pemeriksaan golongan darah ABO. Selanjutnya, hasil validasi proses dapat digunakan sebagai acuan untuk menilai kualitas hasil produk antisera ABO.

Objek penilaian ini mendemonstrasikan bahwa:

- Dapat digunakan untuk pemeriksaan golongan darah ABO
- · Efekif dan Efisien saat digunakan

#### 2. Latar Belakang

Protokol ini dibuat sebagai acuan dalam melakukan uji validasi proses produksi untuk menguji kesesuaian hasil dan proses produksi reagensia di UDDP PMI.

Protokol validasi proses produksi ini meliputi persiapan dokumen, alat, dan proses produksi reagensia dengan memvalidasi alat dan bahan apakah sesuai dengan spesifikasi alat dan bahan yang tertera pada dokumen spesifikasi (terlampir).

Anti-ABO dapat digunakan apabila telah memiliki hasil uji validasi proses yang sesuai dengan rekomendasi.

#### 3. Penilaian Resiko

Penilaian resiko telah dilakukan (ref: lampiran Ceklis Rencana Validasi & Kualifikasi UDDP-QS-L3-040) dan peralatan telah dinilai dampak secara langsung dengan kompleksiti moderat. Level resiko tinggi.

#### 4. Deskripsi

4.1 Alur Proses Validasi Proses.

Proses validasi reagensia dibagi menjadi beberapa tahapan:

- 4.1.1 Validasi metode
- 4.1.2 Validasi proses produksi
- 4.1.3 Validasi proses bottling
- 4.1.4 Validasi pengepakan

Salinan No:



# PROTOKOL UJI VALIDASI PROSES PRODUKSI REAGENSIA ANTI-A

Bidang Litbang & Produksi Sub. Bidang Produksi Halaman 2 dari 4

Nomor: UDDP-PRD-L3-020

Versi: 001

Tgl. berlaku : 15 Nov 2021 Tgl. kaji ulang : 15 Nov 2026

### Validasi Metode

Terukur Tidak terukur

Pengajuan peralatan (surat terlampir)

#### Peralatan yang digunakan:

- Neraca Analitik
- Magnetic Stirrer
- Magnetic Stirring Barrel
- Bottle Top Dispenser

### Validasi Proses Produksi

#### Yang dinilai:

- Penimbangan bahan kimia yang dibutuhkan
- Waktu pemutaran oleh Magnetic Stirring Barrel
- Kecepatan proses homogenisasi bahan kimia dan pelarut

### Validasi Proses Bottling

#### Yang dinilai:

- Makroskopis volume
- Pengecekan stiker reagensia

#### Validasi Pengepakan

#### Yang dinilai:

- · Pengecekan nama reagensia
- Pengecekan ulang volume dan identitas reagensia



# PROTOKOL UJI VALIDASI PROSES PRODUKSI REAGENSIA ANTI-A

Bidang Litbang & Produksi Sub. Bidang Produksi Halaman 3 dari 4

Nomor: UDDP-PRD-L3-020

Versi: 001

Tgl. berlaku : 15 Nov 2021 Tgl. kaji ulang : 15 Nov 2026

### 5. Penilaian

No.	Jenis Penilaian	Kriteria Keberterimaan	Hasil
1.	Validasi metode a. Neraca Analitik b. Magnetic Stirrer c. Magnetic Stirring Barrel d. Bottel Top Dispenser	- Terkalibrasi - Terkalibrasi - Terkalibrasi - Terkalibrasi	
2.	Validasi proses produksi a. Penimbangan	- Sesuai dengan jumlah yang tertuang di dalam IK Produksi Reagensia Anti-A dan Anti-B (UDDP-PRD- L3-001)	
	b. Pencampuran	- Sesuai dengan cara yang tertuang di dalam IK Produksi Reagensia Anti-A dan Anti-B (UDDP-PRD- L3-001)	
	c. Waktu pemutaran oleh magnetic stirring barrel	- Terukur dan sesuai IK Produksi Reagensia Anti-A dan Anti-B (UDDP-PRD-L3-001)	
	d. Kecepatan proses homogenisasi bahan kimia dan pelarut	- Terukur dan sesuai IK Produksi Reagensia Anti-A dan Anti-B (UDDP-PRD-L3-001)	
3.	Validasi proses bottling a. Makroskopis volume b. Pengecekan stiker reagensia	- Volume sesuai IK Produksi Reagensia Anti-A dan Anti-B (UDDP-PRD-L3-001) - Double checking	
4.	Validasi Pengepakan a. Pengecekan nama reagensia di kotak reagensia	- Sesuai	.4.357



# PROTOKOL UJI VALIDASI PROSES PRODUKSI REAGENSIA ANTI-A

Bidang Litbang & Produksi

Sub. Bidang Produksi Halaman 4 dari 4

Nomor: UDDP-PRD-L3-020

Versi: 001

Tgl. berlaku : 15 Nov 2021 Tgl. kaji ulang : 15 Nov 2026

	b. Pengecekan ulang volume dan identitas reagensia	- Sesuai	
5.	CoA	- Adanya CoA	

DOKUMEN TERKENDALI Salinan No: