INSTRUKSI KERJA PRODUKSI REAGENSIA ANTI-A DAN ANTI-B

NO DOKUMEN	: UDDP-PRD-L3-001
VERSI	: 001
TANGGAL BERLAKU	: 15 OKTOBER 2021
TANGGAL REVIEW	: 15 OKTOBER 2023
STATUS DOKUMEN	: MASTER : COPY NO :

Disusun oleh:	Tanda tangan :
Syaiful Aziz Taufiqurrachman, S.Farm.	O D
Petugas Sub. Bidang Produksi	
UDD Pusat Palang Merah Indonesia	Tanggal: 13 Agustus 2021
Diperiksa oleh :	Tanda tangan : // / o
	Alusta
Amri Nurman, A.Md.Kes.	- May
Petugas Sub. Bidang Produksi	
UDD Pusat Palang Merah Indonesia	Tanggal: 6 September 2021
Disetujui oleh :	Tanda tangan :
	runda tangan .
dr. Srihartaty, M.Biomed.	Х
Kepala Bidang Litbang dan Produksi	
UDD Pusat Palang Merah Indonesia	Tanggal: 21 September 2021
Disahkan oleh:	Tanda tangan :
De de Control	11/2
Dr. dr. Saptuti Chunaeni, M.Biomed. Manajer Kualitas	
UDD Pusat Palang Merah Indonesia	Tanggal: 11 Oktober 2021

Salinan No:



Intruksi Kerja Produksi Reagensia Anti-A dan Anti-B

Bidang Litbang & Produksi Sub. Bidang Produksi Halaman 1 dari 5

Nomor: UDDP-PRD-L3-001

Versi: 001

Tgl. berlaku : 15 Okt 2021 Tgl. kaji ulang : 15 Okt 2023

1. Tujuan

Instruksi Kerja (IK) ini sebagai petunjuk bagi petugas dalam memproduksi reagensia Anti-A dan Anti-B untuk keperluan pemeriksaan serologi golongan darah yang berkualitas dan sesuai standar untuk menunjang pelayanan darah.

2. Ruang Lingkup

Instruksi Kerja (IK) ini digunakan petugas teknis di lingkungan sub. bidang produksi dalam kegiatan produksi reagensia Anti-A dan Anti-B, yang meliputi semua unsur produksi mulai dari persiapan peralatan produksi, persiapan bahan kimia dan bahan baku serum maupun konsentrat, pembuatan larutan pengencer, dan produksi reagensia.

3. Persyaratan Sistem Mutu

Seluruh proses produksi reagensia harus:

- 3.1 Dilakukan oleh petugas teknis yang kompeten yang ditunjuk PTTD, TPD, Farmasi, dan Analis yang berwenang
- 3.2 Dilakukan di dalam laboratorium yang memenuhi persyaratan CPOB
- 3.3 Menggunakan peralatan yang telah terkualifikasi dan tervalidasi
- 3.4 Menggunakan bahan habis pakai yang sesuai spesifikasi dan dari distributor yang disetujui
- 3.5 Seluruh proses kegiatan produksi reagensia harus dicatat dan didokumentasikan

4. Referensi

- 4.1 Peraturan Menteri Kesehatan (PMK) Republik Indonesia Nomor 91 Tahun 2015 tentang Standar Pelayanan Transfusi Darah
- 4.2 Standar Prosedur Operasional Produksi Reagensia Anti-A, Anti-B, Anti-D IgM No. UDDP-PRD-L2-002
- 4.3 PL. Mollison, Human Blood Group
- 4.4 Marion Scott, IBGRL, Introduction of Monoclonal Antibodies
- 4.5 Marion Scott, IBGRL, Formulation, Standardisation, Quality Control and Storage of Monoclonal Antibodies

Definisi dan Singkatan

- 5.1 APD (Alat Pelindung Diri) adalah kelengkapan yang wajib digunakan saat bekerja sesuai bahaya dan risiko kerja untuk menjaga keselamatan pekerja itu sendiri dan orang di sekelilingnya
- 5.2 Bahan konsentrat adalah larutan yang mengandung produk supernatan antibodi monoklonal dengan kadar titer yang tinggi sehingga didapatkan hasil produk antibodi monoklonal yang sesuai standar

DOKUMEN TERKENDALI Salinan No:



Intruksi Kerja Produksi Reagensia Anti-A dan Anti-B

Bidang Litbang & Produksi

Sub. Bidang Produksi Halaman 2 dari 5

Nomor: UDDP-PRD-L3-001

Versi: 001

Tgl. berlaku : 15 Okt 2021 Tgl. kaji ulang : 15 Okt 2023

6. Alat dan Bahan

- 6.1 Alat
 - 6.1.1 Gelas Ukur
 - 6.1.2 Dispensette
 - 6.1.3 Botol 10 mL dan Tutup
 - 6.1.4 Cabin Cabinet
 - 6.1.5 Mixer, Serological Centrifuge, Mikroskop, Pump, dan Filter Set

6.2 Bahan

- 6.2.1 Konsentrat Monoklonal Antibodi A dan B
- 6.2.2 Bahan Kimia, diantaranya:

No.	Bahan Kimia	
6.2.2.1	NaCl	
6.2.2.2	KH ₂ PO ₄	
6.2.2.3	Na ₂ HPO ₄	
6.2.2.4	Na₄EDTA	
6.2.2.5	Na₂EDTA	
6.2.2.6	NaN ₃	
6.2.2.7	Powder Bovine Albumin	

- 6.2.3 Aquadest On Steril
- 6.2.4 Alkohol 70%
- 6.2.5 Filter RAWP 047 mm dan Prefilter AP 047 mm

DOKUMEN TERKENDALI Salinan No:

7. Prosedur

7.1 Pengolahan Reagensia

- 7.1.1 Gunakan APD, bersihkan meja dan peralatan
- 7.1.2 Siapkan alat-alat yang dibutuhkan (sesuai poin no. 6.1)
- 7.1.3 Siapkan bahan kimia untuk pembuatan larutan *buffer* yang terdiri dari: NaCl, KH₂PO₄, Na₂HPO₄, Na₄EDTA, Na₂EDTA, Titriplex, NaN₃, Powder Bovine Albumin dan Aquadest
- 7.1.4 Siapkan konsentrat monoklonal antibodi yang terdiri Anti-A dan Anti-B sesuai dengan nilai pengencerannya
- 7.1.5 Siapkan lembar kerja pembuatan *buffer*/pengenceran konsentrat monoklonal
- 7.1.6 Catat semua jenis, jumlah, nomor lot, tanggal pengolahan bahan kimia yang digunakan, dan nama yang mengolah



Intruksi Kerja Produksi Reagensia Anti-A dan Anti-B

Bidang Litbang & Produksi

Sub. Bidang Produksi Halaman 3 dari 5

Nomor: UDDP-PRD-L3-001

Versi: 001

Tgl. berlaku : 15 Okt 2021 Tgl. kaji ulang : 15 Okt 2023

- 7.1.7 Periksa semua hasil pekerjaan dan pencatatan oleh orang kedua (second personal check)
- 7.1.8 Siapkan lembar kerja pemeriksaan uji mutu yang meliputi pemeriksaan potensi, aviditas, dan spesifikasi
- 7.1.9 Catat hasil titer antibodi (potensi test), kecepatan reaksi (avidity test), dan specification test
- 7.1.10 Catat tanggal pemeriksaan dan nama petugas pemeriksa

7.2 Produksi Reagensia

- 7.2.1 Siapkan bahan dan alat yang tersedia (sesuai poin no. 6.1 dan poin 6.2)
- 7.2.2 Masukan bahan kimia kedalam *beaker glass* yang sudah berisi aquadest, secara berurutan sesuai dengan jumlah dan volume dari larutan *buffer* yang akan dibuat. Bahan kimia, diantaranya:

No.	Bahan Kimia	Jumlah
7.2.2.1	NaCl	18 Gram
7.2.2.2	KH ₂ PO ₄	4,61 Gram
7.2.2.3	Na ₂ HPO ₄	4,66 Gram
7.2.2.4	Na ₄ EDTA	4,59 Gram UMEN TERKENDA
7.2.2.5	Na₂EDTA	3,8 Grama No :
7.2.2.6	NaN ₃	1 Gram
7.2.2.7	Powder Bovine Albumin	27 Gram

- 7.2.3 Larutkan bahan kimia tersebut sampai benar-benar larut dalam aquadest sehingga menjadi larutan *buffer*
- 7.2.4 Masukan larutan *buffer* ke dalam tangki *stainless* sebanyak 934 mL ke tangki A dan 934 mL ke dalam tangki B
- 7.2.5 Masukan 66 mL konsentrat Anti-A ke dalam tangki A dan 2 liter konsentrat Anti-B ke dalam tangki B
- 7.2.6 Homogenkan dengan mengaduk larutan dalam tangki menggunakan batang pengaduk sampai homogen
- 7.2.7 Masukan 3 mL larutan *patent blue* ke dalam tangki A dan 2,7 mL larutan *tartrazine* ke dalam tangki B
- 7.2.8 Homogenkan kembali dengan batang pengaduk
- 7.2.9 Masukan kedua tangki ke dalam *cool room* pada suhu 2-8°C, diamkan agar homogen selama 1 malam
- 7.2.10 Dokumentasikan pencatatan hasil produksi

7.3 Penatalaksanaan Reagensia Pasca Produksi

7.3.1 Pastikan penyimpanan reagensia pada rentang suhu 2-8°C disimpan pada cool room

JASTER



Intruksi Kerja Produksi Reagensia Anti-A dan Anti-B

Bidang Sub. Bidang Litbang & Produksi Produksi Halaman 4 dari 5

Nomor: UDDP-PRD-L3-001

Versi: 001

Tgl. berlaku : 15 Okt 2021 Tgl. kaji ulang : 15 Okt 2023

- 7.3.2 Pastikan reagensia sudah tercampur rata (homogen) dengan mengaduk kembali reagensia dengan batang pengaduk agar homogen sempurna
- 7.3.3 Pastikan pengarsipan reagensia 10 mL masing-masing 2 vial untuk dikirim ke bagian pengawasan mutu reagensia dan 1 vial untuk arsip di produksi

7.4 Pencatatan dan Dokumentasi Akhir

- 7.4.1 Catat pembuatan larutan buffer pada lembar kerja
- 7.4.2 Catat jumlah pengolahan bahan antibodi konsentrat
- 7.4.3 Catat hasil pemeriksaan uji mutu internal
- 7.4.4 Catat jenis dan jumlah pengiriman sampel
- 7.4.5 Bersihkan meja kerja, peralatan, dan ATK (Alat Tulis Kantor)

7.5 Pembotolan dan Pengemasan Reagensia

7.5.1 Pelabelan

- 7.5.1.1 Siapkan masing-masing stiker yang sudah diberi nomor lot dan tanggal kedaluwarsa, untuk masing-masing reagensia Anti-A dan Anti-B diberi nomor pada stiker seperti berikut:
 - · No. lot

Terdiri dari identitas nama reagensia ('A' untuk Anti-A, 'B' untuk Anti-B), 2 digit nomor produksi, 2 digit bulan produksi, dan 2 digit tahun produksi. Contoh untuk Anti - A: A.030818, contoh untuk Anti-B: B.030818

Tanggal kedaluwarsa

Terdiri dari nama bulan kedaluwarsa yaitu terhitung 2 tahun dari bulan produksi reagensia dan 2 digit tahun kedaluwarsa yang diambil 2 tahun dari tahun produksi reagensia. Contoh: Agustus'20

- 7.5.1.2 Tempelkan/pasang stiker pada botol kemas secara manual per botol (tidak miring dan tidak terbalik)
- 7.5.1.3 Lakukan sterilisasi botol yang sudah diberi stiker di dalam laminary air flow dengan sinar ultra violet selama 15-30 menit

7.5.2 Pengisian

- 7.5.2.1 Siapkan botol yang akan dilakukan pengisian reagensia dengan volume sesuai standar
- 7.5.2.2 Tutup botol dengan dispensette 10 mL dengan rapat
- 7.5.2.3 Tempatkan di dalam *laminary air flow* dengan sinar ultra violet selama 15-30 menit
- 7.5.2.4 Lakukan pengisian reagensia menggunakan peralatan sesuai standar sesuai volume masing-masing ke dalam botol kemas

7.5.3 Pengemasan dan Pengiriman

7.5.3.1 Masukkan reagensia ke dalam dus yang sudah disiapkan



Intruksi Kerja Produksi Reagensia Anti-A dan Anti-B

Halaman 5 dari 5

Nomor: UDDP-PRD-L3-001

Versi: 001

Tgl. berlaku : 15 Okt 2021

Tgl. kaji ulang: 15 Okt 2023

Bidang Litbang & Produksi Sub. Bidang Produksi

7.5.3.2 Lakukan pengepakan ke dalam kantong plastik, beserta leaflet cara pemakaian

7.5.3.3 Tempelkan stiker Realese pada reagensia yang sudah dikemas

7.5.3.4 Kirim reagensia ke bagian gudang logistik beserta surat jalan reagensia

8. Riwayat Perubahan

Nomor Versi	Tanggal Efektif	Referensi	Ringkasan Perubahan
001 15 Oktober	15 Oktober 2021	Peraturan Menteri Kesehatan (PMK) Republik Indonesia Nomor 91 Tahun 2015 tentang Standar Pelayanan Transfusi Darah;	Dokumen Baru
		Standar Prosedur Operasional Produksi Reagensia Anti-A, Anti- B, Anti-D IgM No. UDDP- PRD-L2-002;	
		PL. Mollison, Human Blood Group;	
		Marion Scott, IBGRL, Introduction of Monoclonal Antibodies;	
		Marion Scott, IBGRL, Formulation, Standardisation, Quality Control and Storage of Monoclonal Antibodies	

Salinan No: