

Utarbeidet av AA Godkjent av	<b>Standard operasjonsprosedyre</b>  <b>Innførsel av cellelinjer og annet biologisk materiale</b> <b>AKM</b>	Versjon: 1:0 Utarbeidet: 25.10.23
---------------------------------	---	--------------------------------------

### 1. Hensikt

Prosedyren har til hensikt å hindre innførsel av uønskede agens til AKM via biologisk materiale (celler og vev). Uønskede agens kan utgjøre en stor risiko både for arbeidstakere og for forsøksdyrene i avdelingen.

### 2. Omfang

Prosedyren omfatter all innførsel av celler og vev som ikke allerede er godkjent for bruk i avdelingen.

### 3. Ansvar

Avdelingsleder har ansvaret for at avdelingen ikke utsettes for uønskede agens via biologisk materiale. Arbeidstakeren har ansvaret for at prosedyrer gitt av avdelingsleder blir fulgt.

### 4. Definisjon og informasjon

Biologisk materiale kan inneholde en rekke ulike agens som er uønskede i avdelingen. Dette gjelder spesielt animalsk, men også humant materiale. Slikt materiale må derfor testes før innførsel, dersom det ikke allerede er testet hos leverandør. Flere kommersielle aktører tilbyr slik testing. AKM anbefaler bruk av Idexx.

### 5. Utførelse

- Alt biologisk materiale skal testes før innførsel. Testresultatet skal godkjennes av avdelingsleder før cellene/materialet tas inn i avdelingen.
- Musecellelinjer: bruk IMPACT 1 hos Idexx.
- Rottecellelinjer: bruk IMPACT 5 hos Idexx
- Humane cellelinjer: nyere cellelinjer fra kommersiell leverandør kan være testet hos leverandør. Etterspør testsertifikat og send dette til avdelingsleder. Dersom de ikke er testet, bruk H-IMPACT 2.
- For bruk av pasientmateriale, kontakt avdelingsleder.
- Materialet skal i tillegg testes regelmessig for Mycoplasma på laben.
- For forsendelse, se Idexx sine hjemmesider eller kontakt avdelingen.

[IMPACT Profiles | IDEXX BioAnalytics](#)

[h-IMPACT Testing Profiles | IDEXX BioAnalytics](#)

[IMPACT | Resources and Support | IDEXX BioAnalytics](#)

### 6. Referanser

### 7. Vedlegg