

Ambalare

R1: 1 x 1 ml

Utilizare

Control high (ridicat), pentru utilizare in vitro, pentru monitorizarea controlului calității rezultatelor antistreptolizinei-O, proteinei C- reactive și a factorilor reumatoizi în turbidimetrie. Produs de origine umană.

Valori de calibrare

Concentrațiile și activitățile componentelor au fost ajustate pentru o gama largă de analizoare automate, iar valorile atribuite sunt specifice pentru fiecare lot enumerat mai jos:

LOT 647R	Tinta	Interval
ASO UI / ml	318	223 - 413
CRP mg / l	48	34-62
RF UI / ml	51	36-66

Preparare

Deschideți un flacon de calibrator evitând pierderea materialului liofilizat. Reconstituiți serul liofilizat cu exact 1,0 ml apa bi-distilată. Închideți flaconul și lăsați-l să stea timp de 20 de minute la întuneric. Înainte de utilizare, amestecați prin inversarea flaconului.

Nu agitați flaconul deoarece trebuie evitată formarea de spumă.

După reconstituire, controlul este stabil timp de 10 zile la 2-8 °C sau 6 luni la -20 °C

Depozitare si stabilitate

Atunci cand este pastrat la 2-8 °C, este stabil pana la data expirarii.

Nota

in cazul unei reclamatii sau a unei cereri de control al calitatii, consultati numarul lotului de pe ambalaj sau numarul lotului de pe flacoanele individuale. Depozitarea necorespunzatoare si/sau contaminarea not genera rezultate incorecte.

Precautii in utilizare

Concentratia finala a componentelor este sub limitele impuse de Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 - CLP (si amendamentele ulterioare) si Directiva 88/379 / CEE si amendamentele ulterioare la clasificarea ambalajelor si etichetarea substantelor periculoase.



Serul uman este obtinut utilizand doar sange de la donatori, testat prin metoda FDA si gasit nereactiv pentru HbsAg si negativ pentru anticorpii la HIV-1/2 si HCV.

Cu toate acestea, nicio metoda de testare cunoscuta nu poate oferi o asigurare completa ca produsul derivat din sangele uman nu transmite boli infectioase, acest produs ar trebui tratat ca material biologic potential infectios, cu grija, in conformitate cu buna practica de laborator.

Atentie: Reactivii contin conservant azid de sodiu (0,095%). Evitati inghitirea si contactul cu pielea, ochii si membranele mucoase.








Managementul deseurilor

Consultati cerintele legale locale.

Bibliografie

Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, CDC/NIH manual, 4th edition, 1999.

Simboluri

	Risc biologic
CE	Marcajul CE (Regulamentul 98/79 CE)
	Dispozitiv medical in vitro
	Codul lotului
	Utilizati pana la
	Limitele temperaturii de depozitare
	Cititi instructiunile pentru utilizare
	Swiss Pharm Import - Export

Ambalare

R1: 2 x 1 ml

Utilizare

Control normal, pentru utilizarea in vitro, pentru monitorizarea controlului calitatii rezultatelor obtinute in masurarea proteinei C reactive, antistreptolizinei-0, si a factorilor reumatoizi in turbidimetrie. Produs de origine umana.

Valori de calibrare

Concentratiile si activitatile componentelor au fost ajustate pentru o gama larga de analizoare automate, iar valorile atribuite sunt specifice pentru fiecare lot enumerat mai jos;

LOT 344B	Media	Interval
ASO UI / ml	132	86.0-178
CRP mg / l	12,1	8.5-15.7
RF UI / ml	24,0	17.0-31.0

Preparare

Deschideti un flacon de control evitand pierderea de material liofilizat. Reconstituiti serul liofilizat cu exact 1.0 ml de apa bi-distilata. Inchideti flaconul si lasati-l sa stea timp de 30 de minute la intineric. Inainte de utilizare se amesteca prin inversarea flaconului. Nu agitati flaconul deoarece trebuie evitata formarea de spuma. Dupa reconstituire, controlul este stabil timp de 10 zile la 2-6 °C sau 6 luni la -20 °C

Depozitare si stabilitate


Cand este pastrat la 2-8 °C, este stabil pana la data expirarii.

Nota

In cazul unei reclamatii sau a unei cereri de control al calitatii, consultati numarul lotului de pe ambalaj sau numarul lotului de pe flacoanele individuale. Depozitarea necorespunzatoare si/sau contaminarea not genera rezultate incorecte.

Precautii in utilizare

Concentratia finala a componentelor este sub limitele impuse de Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 - CLP (si amendamentele ulterioare) si Directiva 88/379 / CEE si amendamentele ulterioare la clasificarea ambalajelor si etichetarea substantelor periculoase.

 Produsul de origine umana este obtinut utilizand doar sange de donatori testat prin metoda FDA si gasit nereactiv pentru HbsAg si negativ pentru anticorpii HIV-1/2 si HCV. Cu toate acestea, nici o metoda de testare cunoscuta nu poate oferi o asigurare completa ca produsul derivat din sangele transmite bolile infectioase, acest produs ar trebui tratat ca material biologic potential infectios cu prudenta, in conformitate cu buna practica de laborator.

Atentie: reactivii contin conservant azid de sodiu (0,095%). Evitati inghitirea si contactul cu pielea, ochii si membranele mucoase.








Managementul deeurilor

Consultati cerintele legale locale.

Bibliografie

Securitatea biologica in laboratoarele microbiologice si biomedicale. Manual CDC / NIH, editia 4-a, 1999.

Simboluri

	Risc biologic
CE	Marcajul CE (Regulamentul 98/79 CE)
	Dispozitiv medical in vitro
	Codul lotului
	Utilizati pana la
	Limitele temperaturii de depozitare
	Cititi instructiunile pentru utilizare
	Swiss Pharm Import Export