

# Synovasure®-i alfadefensiini kontrollkomplekt

In vitro diagnostiliseks kasutamiseks

## NIMI JA SIHTOTSTARVE

Synovasure®-i alfadefensiini kontrollkomplekt võimaldab teha positiivseid ja negatiivseid kontrole kasutamiseks Synovasure®-i alfadefensiini lateraalse voolu analüüsikomplekti (REF 00-8888-125-01, -05, -10, -30) või muude alfadefensiini kontrollmaterjale nõudvate komplektidega.

Synovasure'i defensiini kontrollkomplekt on mõeldud ainult professionaalseks kasutamiseks.

## HOIATUSED JA ETTEVAATUSABINÕUD

- Juhiste mittejärgimine võib põhjustada ebatäpseid tulemusi.
- Synovasure®-i alfadefensiini lateraalse voolu analüüsikomplektiga kasutamisel järgige kasutusjuhistes sisalduvaid ettevaatusabinõusid.
- Selles komplektis sisalduv kontroll-lahuse valmistamise pudel sisaldab lahenduspuhvrit. Lahenduspuhver sisaldab säilitusainet, mis võib põhjustada allergilise nahareaktsiooni. Vältige udu või suitsu sisse hingamist. Võib põhjustada naha, silmade ja hingamisteede ärritust. Lugege kemikaali ohutuskaarti, mille leiate aadressilt [www.cddiagnostics.com](http://www.cddiagnostics.com).
- Avage klaasviaalid ettevaatlikult. Viaalid on vaakumi all.

## KAASASOLEVAD REAGENDID JA MATERJALID

REF 00-8888-125-02	Synovasure®-i alfadefensiini kontrollkomplekt	Kogus
REF P50026	Positiivne kontrollmaterjal 0,25 ml 16 µg/ml alfadefensiini sünteetilises sünoviaalvedelikus, lüofiliseeritud, korgiga klaasviaalis	1
REF P50027	Negatiivne kontrollmaterjal 0,25 ml sünteetilist sünoviaalvedelikku, lüofiliseeritud, korgiga klaasviaalis	1
REF P50028	Kontroll-lahuse valmistamise pudel 2 ml kontrollmaterjali lahenduspuhvrit – kollast värvi	1

**Märkus.** Säilitage komplekti reaktiive temperatuuril 2 °C kuni 30 °C. Rehüdreeritud kontrollmaterjalid saab korgiga uuesti sulgeda ja säilitada kuni kolm (3) nädalat temperatuuril 2 °C kuni 8 °C.









## SYNOVASURE'I ALFADEFENSIINI KONTROLLKOMPLEKTI PROTSEDUUR

- Enne toote kasutamist lugege hoolikalt pakendi infolehte.
- Kontrollige enne analüüsimist alati aegumiskuupäeva. ÄRGE kasutage komplekte pärast karbile trükitud aegumiskuupäeva. Kontrollige komplekti komponente alati kindlasti ka kahjustuste tuvastamiseks. Kui mis tahes komponent on kahjustatud, kõrvaldage komplekt ja valige analüüsimiseks uus komplekt.
- Valige positiivset kontrollmaterjali sisaldav katsuti ja eemaldage kork. Eemaldage lahuse valmistamise pudelilt kork ja lisage positiivset kontrollmaterjali sisaldavasse viaali viis (5) täistilka lahustamisvedelikku. Asetage kork positiivsele kontrollmaterjalile tagasi ja oodake 10 minutit. Segage õrnalt, koputage katsutit sõrmega korduvalt, kuni lahus on täielikult lahustunud. Vältige invertteerimist.
- Korrake negatiivse kontrollmaterjali jaoks eespool toodud juhiseid.
- Kui kontrollmaterjalid on ettevalmistatud ja nende lahused põhjalikult segatud, analüüsige proove Synovasure'i alfadefensiini lateraalse voolu analüüsikomplektis sisalduvate kasutusjuhiste järgi või nagu on valideeritud teistes alfadefensiini kontrollmaterjale nõudvates rakendustes.

Synovasure on ettevõtte Zimmer Biomet Holdings Inc., ettevõtte Zimmer Holdings Inc. õigusjärglase litsentsitud kaubamärk.

Toote kohta lisateabe saamiseks külastage veebisaiti [www.cddiagnostics.com](http://www.cddiagnostics.com)

## Tähised

 IVD	In vitro diagnostiline meditsiiniseade	 EC REP	Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses	 86 °F 30 °C Temperatuuripiirang
 i	Tutvuge kasutusjuhendiga		Kõlblik kuni	 Tootja
 NON STERILE	Mittesteriilne seade	 Σ	Sisaldab materjali <n> analüüsi jaoks	

