

Synovasure®-i alfa defensiini kontrollkomplekt

In vitro diagnostiliseks kasutamiseks

NIMI JA SIHTOTSTARVE

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

Synovasure'i defensiini kontrollkomplekt on mõeldud ainult professionaalseks kasutamiseks.

HOIATUSED JA ETTEVAATUSABINÕUD

- Juhiste mittejärgimine võib põhjustada ebatäpseid tulemusi.
- Synovasure®-i alfa defensiini lateraalse voolu analüüsikomplektiga kasutamisel järgige kasutusjuhistes sisalduvaid ettevaatusabinõusid.
- Selles kompleksis sisalduv kontroll-lahuse valmistamise pudel sisaldab lahjenduspuhvrit. Lahjenduspuhver sisaldab säilitusainet, mis võib põhjustada allergilise nahareaktsiooni. Vältige udu või suitsu sisse hingamist. Võib põhjustada naha, silmade ja hingamisteede ärritust. Lugege kemikaali ohutusaarti, mille leiате aadressilt www.cddiagnostics.com.
- Avage klaasviaalid ettevaatlikult. Viaalid on vaakumi all.

KAASASOLEVAD REAGENDID JA MATERJALID

REF 00-8888-125-02	Synovasure®-i alfa defensiini kontrollkomplekt	Kogus
REF P50026	Positiivne kontrollmaterjal 0,25 ml 16 µg/ml alfa defensiini 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 lahjenduspuhvrit	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 alfa defensiini lateraalse voolu analüüsikomplektis sisalduvate kasutusjuhiste järgi või nagu on valideeritud teistes alfa defensiini 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

Tähised

	In vitro diagnostiline meditsiiniseade		Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses		86 °F 30 °C Temperatuuripiirang
	Tutvuge kasutusjuhendiga		Kõlblik kuni		Tootja
	Mittesteriilne seade		Positiivne kontrollmaterjal		Negatiivne kontrollmaterjal

