

Synovasure® alfa defensīna kontroles komplekts

Lietošanai *in vitro* diagnostikā

NOSAUKUMS UN PAREDZĒTAIS LIETOJUMS

Synovasure® alfa defensīna kontroles komplekts nodrošina pozitīva un negatīva rezultāta kontroles komponentus lietošanai kopā ar Synovasure® alfa defensīna imūnhromatogrāfiskās analīzes komplektu (REF 00-8888-125-01, -05, -10, -30) vai citiem komplektiem, kuriem nepieciešami alfa defensīna kontroles komponenti.

Synovasure alfa defensīna kontroles komplekts ir paredzēts lietošanai tikai profesionāļiem.

BRĪDINĀJUMI UN PIESARDZĪBAS PASĀKUMI

- Norādījumu neievērošana var izraisīt nepareizus rezultātus.
- Lietojot kopā ar Synovasure alfa defensīna imūnhromatogrāfiskās analīzes komplektu, ievērojiet tā lietošanas instrukcijas norādījumus.
- Šajā komplektā iekļautā kontroles preparāta sagatavošanas pudelīte satur atšķaidīšanas buferi. Atšķaidīšanas buferis satur konservantu, kas var izraisīt alerģisku ādas reakciju. Izvairieties no aerosolu vai izgarojumu ieelpošanas. Var izraisīt ādas, acu un elpošanas ceļu kairinājumu. Skatiet drošības datu lapu, kas pieejama vietnē www.cddiagnostics.com.
- Uzmanīgi atveriet stikla flakonus. Flakona saturs ir vakuumā.

KOMPLEKTĀCIJĀ IEKĻAUTIE REAGENTI UN MATERIĀLI

REF 00-8888-125-02	Synovasure alfa defensīna kontroles komplekts	Daudzums
REF P50026	Pozitīva rezultāta kontroles komponents 0,25 mL 16 µg/mL alfa defensīna sintētiskā sinoviālā šķīdumā atūdeņotā formā stikla flakonā ar aizbāzni	1
REF P50027	Negatīva rezultāta kontroles komponents 0,25 mL sintētiska sinoviālā šķīduma atūdeņotā formā stikla flakonā ar aizbāzni	1
REF P50028	Kontroles preparāta sagatavošanas pudelīte 2 mL dzeltenas nokrāsas kontroles atšķaidīšanas bufera	1

Piezīme. Uzglabājiet komplektā iekļautos reagentus 2 līdz 30 °C temperatūrā. Rehidrētus kontroles komponentus var atkal noslēgt un uzglabāt līdz 3 (trim) nedēļām 2 līdz 8 °C temperatūrā.










SYNOVASURE ALFA DEFENSĪNA KONTROLES KOMPLEKTA LIETOŠANAS PROCEDŪRA

- Pirms izstrādājuma lietošanas rūpīgi izlasiet tā lietošanas instrukciju.
- Pirms analīzes vienmēr pārbaudiet derīguma termiņu. **NEIZMANTOJIET** komplektus, kuriem ir beidzies uz kārbas norādītais derīguma termiņš. Vienmēr pārbaudiet, vai komplekta komponenti nav bojāti. Ja kāds komponents ir bojāts, likvidējiet komplektu un izvēlieties jaunu komplektu analīzes veikšanai.
- Paņemiet flakonu ar pozitīva rezultāta kontroles komponentu un noņemiet vāciņu. Noņemiet preparāta sagatavošanas pudelītes vāciņu un flakonā, kas satur pozitīva rezultāta kontroles komponentu, pievienojiet 5 (piecus) pilienus preparāta sagatavošanas šķīduma. Uzlieciet atpakaļ pozitīva rezultāta kontroles komponenta flakona vāciņu. Sajauciet, vairākkārt ar pirkstu viegli pasitot pa caurulīti, līdz šķīdums ir pilnībā izšķīdis. Neapgrieziet caurulīti otrādi.
- Atkārtojiet iepriekš aprakstītās darbības ar negatīva rezultāta kontroles komponenta flakonu.
- Tiklīdz kontroles komponenti ir sagatavoti un to šķīdumi ir rūpīgi sajaukti, veiciet paraugu analīzi saskaņā ar Synovasure alfa defensīna imūnhromatogrāfiskās analīzes komplektam pievienoto lietošanas instrukciju vai tā, kā apstiprināts citos pielietojumos, kuros nepieciešami alfa defensīna kontroles komponenti.

Synovasure ir Zimmer Biomet Holdings Inc., Zimmer Holdings Inc. tiesību pārņēmēja, licencēta prečzīme.

Plašāku informāciju par izstrādājumu skatiet vietnē www.cddiagnostics.com.

Simbolu skaidrojums

 IVD	Medicīniskā ierīce <i>in vitro</i> diagnostikai	 EC REP	Pilnvarotais pārstāvis Eiropas Savienībā	 86 °F 30 °C Temperatūras ierobežojums
 	Skatīt lietošanas instrukciju		Izlietot līdz	 Ražotājs
 NON STERILE	Nesterila ierīce		Saturs pietiekams <n> analīzēm	