

IgE Turbidimetrik Kontrol Set

Tr

REF:VT-020 IgE Kontrol Set 1x2 mL + 1x2 mL

Kullanma talimatı içerisinde yapılan değişiklikler gri ile işaretlenmiştir.

Prospektüsteki talimatlar dikkatle takip edilmelidir. Bu paketteki talimatlarda herhangi bir sapma varsa tahlil sonuçlarının güvenilirliği garanti edilemez.

KULLANIM AMACI

Validity IgE Kontrol Set (Seviye I & Seviye II) otomatik sistemler içindir. Kontroller Validity aV280 Klinik Kimya Analizörleri'nin kullanımı içindir. Kontroller değer kağıdında belirtilen değerler girilerek yapılır.

Validity IgE Kontrol Set

REF: VT-020

Ambalaj: 2*2 mL Likit

Beraber kullanılmak üzere;

Validity IgE Turbidimetrik Reaktif

REF: MH-322

SAĞLANAN İÇERİK / MALZEMELER

Validity IgE Kontrol Set (REF: VT-020) insan serumu içermemektedir. Sodyum Azid (% 0,09), koruyucu madde olarak ilave edilmiştir.

Gerekli Fakat Ambalajda Bulunmayan Ürünler

1. Validity IgE Turbidimetrik Reaktifleri

REF: MH-322

STANDARDİZASYON

IgE Kontrol değerleri için yöntemin trasebilitesi; 75/502 numaralı uluslararası ortak çalışmaya bakılarak, WHO Uluslararası Standart İmmüoglobulin E (IgE) kullanılarak ve NIBSC: 11/234 kodundan gelen insan serumu kullanılarak doğrulanmaktadır.

ÖNLEMLER (Genel ve Kullanıcı)



Son kullanma tarihi geçen ürünleri kullanmayınız

Farklı lot numaralı kitleri birbirine karıştırmayınız.

Hayvan / Plazma Hücresi kaynaklı materyal. Potansiyel bulaşıcı gibi davranınız. Güvenlik Bilgi Formuna www.validity.com.tr'den ulaşabilirsiniz veya yerel

temsilcinize başvurabilirsiniz. Kalibratörde bulunan toplam koruyucu konsantrasyonu (Sodyum Azid veya diğerleri) 67/548/CEE ve 88/379 CEE yönergesinde belirtilen sınırlardan daha düşüktür.

SAKLAMA VE STABİLİTE

- Açılmamış Validity IgE Kontrol Set (Seviye I & Seviye II) +2/+8 °C'de son kullanma tarihine kadar stabildir.
- Açılan kalibratör karanlık bir yerde +2/+8 °C'de muhafaza edildiğinde **60 gün** stabildir. Kapak açıldığında kirlenme olabilir.

KALİBRATÖRÜN HAZIRLANMASI

Kalibratör sıvı halde olduğundan herhangi bir hazırlık yapmanıza gerek yoktur.

KARARSIZLIK VE BOZULMA BELİRTİLERİ

Aşırı bulanıklık mikrobiyal büyüme varlığı ve bozulma belirtisi olabilir.

KAYNAKÇA

- Burtis CA, Ashwood ER, Bruns DE, editors. Tietz Textbook of Clinical Chemistry and Molecular Diagnostics, 4th ed. St. Louis, MO, Elsevier Saunders; 2006:2263.
- Occupational Safety and Health Standards: bloodborne pathogens. (29 CFR Part 1910.1030). Fed. Register. July 1, 2001; 17:260-273.
- Directive 2000/54/EC. Official Journal of the European Communities No. L262 from October 17, 2000.
- Tietz, N. W. (1983) Clinical guide to Laboratory Tests, p384 W.B. Saunders Co., Philadelphia.



Archem Sağlık Sanayi ve Tic. A.Ş.

(Validity Sağlık Hiz. Sanayi A.Ş Şirketi ile resmi sözleşmeye dayalı üretim anlaşması)

Mahmutbey Mah. Halkalı Cad. No:124 Kat:4

Bağcılar/İstanbul/Turkey

Tlf: + 90 212 444 08 92

Fax: +90 212 629 98 89






info@archem.com.tr www.archem.com.tr

info@validity.com.tr www.validity.com.tr



IgE Turbidimetrik Kontrol Set

Tr

SEMBOLLER	
IVD	In Vitro Diagnostik Medikal Cihaz
LOT	Lot numarası
CON	Kontrol
GTIN	Küresel Ticari Ürün Numarası
REF	Referans Numarası
FOR USE WITH	Birlikte kullanılacak ürünleri tanımlar
PRODUCT OF TURKEY	Türkiye Ürünü
	Üretici
	Son Kullanma Tarihi
	Sıcaklık sınırlaması (Saklama şartları)
	Kullanım kılavuzuna bakınız
	Dikkat

Validity