

NycoCard

U-Albumin kontrolinė medžiaga



REF 1114358

Produktai

REF 1100296 Nycocard [®] U-Albumin	24 testai
REF 11143586 Nycocard [®] U-Albumin Control	2 x 1 x 1 mL
REF 1047778 Nycocard [®] READER II	1 prietaisas
REF 1036889 Mini-Pet 50 µL	1 vienetas
REF 1040711 Pipečių antgaliai, 100 µL	2 x 500 vienetų
REF 1113059 Mini-Pet stovas	1 vienetas
REF 1113060 Tyrimo mėgintuvėlių stovas	

Gamintojas:

AXIS-SHIELD PoC AS
P.O. Box 6863 Rodeløkka
N-0504 Oslo, Norway
Telefonas +47 22 04 20 00
Telefaks +47 22 04 20 01
www.axis-shield-poc.com

ISO 9001/ISO 13485 sertifikuota kompanija

Apie kitus tiekėjus skaitykite tinklapyje www.axis-shield-poc.com

NycoCard

U-Albumin kontrolinė medžiaga

PRODUKTO APRAŠYMAS

Paskirtis

Į Nycocard[®] U-Albumin kontrolinės medžiagos rinkinį įeina 2 kontrolinės medžiagos, pagamintos žmogaus šlapimo pagrindu. Kontrolinės medžiagos naudojamos norint užtikrinti NycoCard[®] U-Albumin reagentų patikimumą ir teisingą tyrimo atlikimą.

Rinkinio sudėtis

C+/ Teigiama kontrolinė medžiaga	1 x 1,0 mL
Skystas žmogaus šlapimas su natrio azidu (<0,1%)	
C-/ Neigiama kontrolinė medžiaga	1 x 1,0 mL
Skystas žmogaus šlapimas su natrio azidu (<0,1%)	

Įspėjimai

IVD Tik *in vitro* diagnostikai

Buvo ištirti individualūs donorai. HbsAg ir ŽIV-1, ŽIV-2 ir HCV antikūnų nebuvo rasta. Tačiau reikia laikytis bendrųjų atsargumo priemonių (su žmogaus kilmės medžiagomis reikia elgtis kaip su galimai infekuotomis).

STABILUMAS IR LAIKYMAS

Rinkinys galioja iki nurodytos galiojimo datos tik tuo atveju, jei yra laikomas 2-8°C originalioje pakuotėje. Nelaikykite kontrolinių medžiagų temperatūroje, aukštesnėje nei 25°C. Venkite tiesioginių saulės spindulių.

Neatidarytus C+/ teigiamos kontrolinės ir C-/ neigiamos kontrolinės medžiagų buteliukus laikykite šaldytuve (2-8°C). Kontrolines medžiagas galima vieną kartą užšaldyti. Jos išlieka stabilios 12 savaičių esant -20°C.

Atidarytos C+/teigiamos kontrolinės ir C-/ neigiamos kontrolinės medžiagos yra stabilios 12 savaičių esant 2-8°C. Išmeskite buteliuką jei yra mikrobiologinio užterštumo požymių.

TYRIMO EIGA

C+/teigiamą kontrolinę ir C-/neigiamą kontrolinę medžiagas reikia tirti kaip įprastus ligonių mėginius tiriant mikroalbuminą su Nycocard[®] U-Albumin tyrimo sistema. Kontrolinės medžiagos iš anksto paruošti nereikia.

Kontrolines medžiagas galima naudoti išėmus iš šaldytuvo, neatšildžius iki kambario temperatūros. Vadovaukitės tyrimo eigos aprašymu, esančiu kiekvieno NycoCard[®] U-Albumin pakuotės informaciniame lapelyje.

TIKĖTINOS VERTĖS

Albumino koncentracija (ribos) yra atspausdinta ant buteliuko etiketės, išmatuota vertė turėtų tilpti į šias ribas. Vertės yra priskiriamos prie CRM 470 (IFCC/BCR/CAP pamatinis preparatas).

Jei naudojant NycoCard[®] U-Albumino kontrolines medžiagas rezultatai į ribas nepatenka, netirkite pacientų mėginių tol, kol neišsprendėte problemos. Apie tai skaitykite NycoCard[®] U-Albumino pakuotės informacinio lapelio skyriuje "Neatitikimų šalinimas".