

FLÜSSIGE KARDIOLOGISCHE QUALITÄTSKONTROLLE - LEVEL I (CRD LIQ CONTROL I)

KAT. NR. CQ505 I **GRÖSSE:** 3 x 3 ml
ABLAUFDATUM: **CHARGEN-NR.**

GTIN: 05055273207446

BESTIMMUNGSGEMÄSSE VERWENDUNG

Dieses Produkt ist für den Einsatz in der Qualitätskontrolle bei der *In-Vitro*-Diagnose von Herzmarkern in der klinischen Chemie und Immuno-Assay-Systemen vorgesehen.

BESCHREIBUNG

Die kardiologischen Qualitätskontrollen werden für drei Level geliefert: Level 1, 2 und 3. Für die folgenden Analyte werden Sollwerte und Bereiche geliefert: CK-MB Masse, Digoxin, D-Dimer, hsCRP, Myoglobin, NT-ProBNP, Troponin I und Troponin T.

SICHERHEITSMASSREGELN UND WARNUNGEN

Nur zur Verwendung in der *In-Vitro*-Diagnose. Nicht mit dem Mund pipettieren. Normale Vorsichtsmaßnahmen für die Handhabung von Laborreagenzien anwenden.

Diese kardiologische Qualitätskontrolle enthält Natriumazid. Verschlucken oder Kontakt zu Haut oder Schleimhäuten vermeiden. Bei Hautkontakt betroffenen Bereich mit reichlich Wasser spülen. Bei Augenkontakt oder Verschlucken unverzüglich ärztliche Hilfe hinzuziehen.

Natriumazid reagiert mit Blei- und Kupferleitungen. Dabei entstehen explosionsgefährliche Azide. Beim Entsorgen dieses Reagenz mit großen Wassermengen nachspülen, um Azidansammlungen zu vermeiden. Exponierte Metalloberflächen sollen mit 10%igem Natriumhydroxid gereinigt werden.

Das menschliche Ausgangsmaterial, aus dem dieses Produkt hergestellt worden ist, ist auf der Spenderebene auf Antikörper gegen das Humane Immundefizienz-Virus (HIV 1, HIV 2), Hepatitis-B-Oberflächenantigen (HbsAg) und das Hepatitis-C-Virus (HCV) untersucht und für NICHT REAKTIV befunden worden. Zur Durchführung dieser Tests sind von der FDA zugelassene Methoden verwendet worden. Da jedoch keine Methode vollkommene Sicherheit zur Abwesenheit infektiöser Stoffe bietet, sollten dieses Material und alle Patientenproben so behandelt und entsorgt werden, als seien sie in der Lage, Infektionskrankheiten zu übertragen.

Sicherheitsdatenblätter sind auf Anfrage verfügbar.

LAGERUNG UND STABILITÄT

UNGEÖFFNET: Bei +2°C bis +8°C lagern. Stabil bis zum auf den einzelnen Ampullen aufgedruckten Verfallsdatum.

GEÖFFNET: Gekühlt lagern (+2°C bis +8°C). Flüssige kardiologische Qualitätskontrollen sind bei +2°C bis +8°C 30 Tage lang stabil, wenn sie im verschlossenen Originalbehälter ohne Verunreinigungen aufbewahrt werden. Es sollte nur die benötigte Produktmenge entnommen werden. Nach dem Gebrauch sollten Restmengen des Produkts NICHT IN DEN ORIGINALBEHÄLTER ZURÜCKGEBEN werden.

VORBEREITUNG ZUM GEBRAUCH

Die flüssigen kardiologischen Qualitätskontrollen werden gebrauchsfertig geliefert.

GELIEFERTES MATERIAL

Flüssige kardiologische Qualitätskontrolle - Level I 3 x 3 ml

BENÖTIGTES MATERIAL, DAS NICHT MITGELIEFERT WIRD

Entfällt.

ZUGEWIESENE WERTE

Jede Charge der kardiologischen Qualitätskontrolle wird einer Reihe externer Labors vorgelegt. Die Werte werden anhand der übereinstimmenden Ergebnisse dieser Labors und interner Tests bei Randox Laboratories Ltd. zugewiesen. Als Hilfe für das Labor wird der erwartete Bereich für den Mittelwert vorgegeben, bis dort ein eigener Mittelwert und eine Standardabweichung für deren Methoden ermittelt worden sind.

Wenn eine Methode nicht verfügbar ist, wenden Sie sich bitte an den technischen Support von Randox Laboratories in Nordirland unter der Telefonnummer: +44 (0) 28 9445 1070 oder senden Sie uns eine E-Mail an Technical.Services@randox.com

Überarbeitet 18 Apr 16 bi

DIESE SEITE IST ABSICHTLICH FREIGELASSEN WORDEN