

ІНСТРУКЦІЯ ДЛЯ КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ПРОДУКТІВ ДЕГРАДАЦІЇ ФІБРИНУ (FDP)

P04.02.304297-00, Fibrinogen Degradation Product (FDP)

QC

Каталог. №: **P04.02.304297-00**

Версія: **A/0**

Виробник: **Genrui (Kumai)**



Основою при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

Назва продукту

Контроль якості Продуктів Дегградації Фібрину (FDP)

Специфікація упаковки

КЯ (Нормальний рівень) 0,2 мл/баночку x 2

КЯ (Високий рівень) 0,2 мл/баночку x 2

Призначення

КЯ FDP призначений для контролю якості виявлення продуктів дегградації фібрину (FDP) шляхом in vitro діагностики імунної системи.

Застереження

Цей продукт використовується лише для діагностики in vitro. Утилізуйте реагенти відповідно до звичайних лабораторних заходів безпеки.

Абсорбувати необхідну кількість для кожного використання, а решту зразків не повертайте назад до оригінальної баночки.

Якщо продукт контролю якості забруднений, стабільність компонентів знизиться, його слід припинити використовувати і вибрати новий продукт контролю якості.

Основний склад

Продукти дегградації фібриногену (FDP) _____

Зберігання і стабільність

Герметично запакований набір можна зберігати при температурі 2-8 °C протягом 12 місяців. Не заморожувати. Після відкриття, реагенти стабільні протягом 30 днів при температурі 2 - 8°C.

Інструкції щодо використання

Продукт контролю якості є рідким і готовим до використання. Використання полягає в наступному:

1. Вийміть баночки з холодильника (2-8°C) та залишіть нагріватися до кімнатної температури протягом 5-10 хвилин перед перемішуванням.
2. Обережно інвертуйте, щонайменше 3 рази перед відбором проб, але уникайте утворення бульбашок.
3. Обережно відкривайте баночку, щоб уникнути висипання вмісту.
4. Після відбору проб, якомога швидше закрийте кришечкою та зберігайте її герметично закритою при 2 ~ 8°C.

Щодо конкретного використання, зверніться до відповідної інструкції для цього набору.

Призначення

Методологією, яка призначила продукт контролю якості в лабораторії компанії, використовуючи набір і аналізатор специфічного білка була нефелометрія. Результат призначення вказаний на етикетці баночки КЯ.

Умовні позначення

	Дата виробництва		Об'єм
IVD	Медичний пристрій для діагностики in vitro	REF	Каталоговий номер

	Біологічна небезпека	LOT	Код партії
	Використати до		Температурне обмеження

Інформація про навчання

Дивитися в навчальному посібнику.

Довідкова інформація

Якщо вам потрібна допомога звертайтеся у відділ післяпродажного обслуговування.

Усунення несправностей

Звертайтеся у відділ післяпродажного обслуговування.



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «ДІАМЕБ»
вул.Чорновола, 97
м.Івано-Франківськ, 76005
тел.: +38 (0342) 775 122
факс: +38 (0342) 775 123
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.com



© Переклад на українську мову ТОВ «ДІАМЕБ»