



Інструкція з використання СпЛ Контроль КК-МВ. Рівень 1

IN VITRO

Зберігати при 2-8 °С

Тільки для професійного використання.

Характеристика

СпЛ Контроль КК-МВ. Рівень 1 - ліофілізована людська сироватка, призначена для ручної або автоматичної аналітичної процедури.

Склад

Людська сироватка. Консервована. Ліофілізована.

Запобіжні заходи

Компоненти людського походження були перевірені і визнані негативними на наявність HBsAg, HCV та антитіл до ВІЛ (1/2). Однак необхідно дотримуватися обережності, як з потенційно інфекційним матеріалом.

Підготовка до роботи

1. Розвести в 2.0 ml (мл) дистильованої води.
2. Ретельно перемішати, не допускаючи утворення піни.
3. Довести до кімнатної температури протягом 30 min (хв) перед використанням.

Зберігання і стабільність

Контрольна сироватка стабільна до закінчення терміну придатності, зазначеного на етикетці, при зберіганні в щільно закритій упаковці при температурі 2-8 °С. Треба запобігати забрудненню та потраплянню прямих сонячних променів під час використання реагента.

Не використовувати реагент після закінчення терміну придатності або якщо є видимі ознаки бактеріального забруднення. Зберігати щільно закритим. Після розведення стабільний при 15-25 °С протягом 8 h (год), 2-8 °С протягом 5 d (діб), -25... -15 °С протягом 1 mth (міс)

Вимоги безпеки та утилізації

1. Уникати потрапляння в рот, очі та на шкіру. В разі потрапляння, промити великою кількістю води та звернутися за консультацією до лікаря.
2. Використовувати засоби індивідуального захисту при роботі з набором.
3. Знезараження та утилізацію реагентів, сироваток проводити згідно чинного законодавства.

Транспортування


Набори транспортують всіма видами закритого транспорту при температурі до 25 °С. Допускається транспортування за середньодобовою температури 37 °С не більше 72 h (год).

Гарантії виробника









1. Виробник гарантує відповідність якості наборів вимогам Технічного регламенту щодо медичних виробів для діагностики in vitro № 754 від 02.10.2013р. при додержанні споживачем умов зберігання.
2. Гарантійний термін зберігання становить 24 mth (міс) з дня виготовлення набору.

Комплектація

| | |
|------------------------------|-------------------|
| | REF 7.008 |
| СпЛ Контроль КК-МВ. Рівень 1 | 1 фл. x 2 ml (мл) |

 ТОВ «ЛАБОРАТОРІЯ ГРАНУМ», Україна, 61001, м. Харків, вул. Франківська, 14.
Тел./факс: (057) 752-32-31, www.granum.ua

Символи на продукції

| | | | |
|--|---|---|---|
|  Виробник | Виготовлено: Дата виробництва | Придатно до: Термін придатності | Серія: Номер серії |
|  IVD | Виріб медичний для діагностики in vitro |  | Консультуйтеся з інструкцією із використання |
|  | Берегти від сонячного світла |  | Знак відповідності Технічним регламентам |
|  | Температурне обмеження |  | Засторога. Зверніться до інструкції з використання для отримання інформації щодо застережень, попереджень, запобіжних заходів |
| | |  | Каталожний номер |