

RQ9135 ПРОГРАММА ПО КОАГУЛЯЦИИ

ПРОГРАММА ПО КОАГУЛЯЦИИ RQ9135

ПОЛТВЕРЖЛЕНИЕ ХАРАКТЕРИСТИК НАБОРА И ЛАТЫ ПОЛУЧЕНИЯ

Убедитесь, что в наборе присутствует правильное количество образцов, а также, что Ваши образцы соответствуют параметрам, указанным ниже в разделе «ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА». Убедитесь, что ни один из флаконов не поврежден и немедленно уведомьте Вашего представителя «Рендокс» в случае любых несоответствий. В завершение, зайдите в личный кабинет на сайте www.riqas.net для подтверждения точной даты получения данного набора.

ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

Данная упаковка содержит 6 флаконов с лиофилизированными образцами (6 x 1 мл). Флаконы имеют этикетки, на которых указан номер образца.

ПОДГОТОВКА/ХРАНЕНИЕ/СТАБИЛЬНОСТЬ ОБРАЗЦОВ

Образцы упакованы под вакуумом. Осторожно откройте крышку флакона, избегая потери материала. Используя откалиброванную пипетку, добавьте точно 1 мл свежей бидистиллированной воды температурой 20-25°С. Закройте флакон пробкой и убедитесь, что содержимое полностью растворилось, аккуратно взбалтывая флакон (желательно поместить флаконы на роллер за полчаса до проведения анализа). Не встряхивать флакон. Проведите анализ образца в течение 6 часов после разведения. Данные образцы следует подготавливать и обращаться с ними таким же образом, как и с образцами пациентов. Образцы следует хранить при 2-8°С, когда они не используются.

При использовании IL ACL TOP – параметры ПТВ и АЧТВ.

При возникновении ошибки во время тестирования, ознакомьтесь с изображением кривой полной сигнатуры сгустка, прилагаемой к анализатору. Особенно обратите внимание на пики 1-й и 2-й производных кривых для оценки вашего результата и определения причины ошибки. Дополнительную информацию по этому вопросу вы можете получить у поставщика вашего анализатора.

БЕЗОПАСНОСТЬ

Внимание: Потенциально биологически опасный материал.

Материал человеческого происхождения, из которого состоит настоящий продукт, был проверен на уровне доноров на ВИЧ (ВИЧ 1, ВИЧ 2), поверхностный антиген вируса гепатита В и гепатит С, и дал ОТРИЦАТЕЛЬНЫЙ результат. Данное тестирование было проведено по протоколам, одобренным Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов США. Однако, так как ни один из методов тестирования не дает полной гарантии отсутствия инфекционных агентов, обращаться и утилизировать данный материал и все образцы пациентов следует как потенциально опасные.

Только для использования IN VITRO. Не пипетировать ртом! При работе с образцами, необходимо соблюдать обычные меры предосторожности при обращении с лабораторными реагентами.

* ВАЖНОЕ ЗАМЕЧАНИЕ: Результаты исследований должны поступить в «РИКАС» не позднее 17:00 по Гринвичу (20:00 по МСК) ФИНАЛЬНОЙ ДАТЫ (дата окончания приема результатов). Если проведение анализа в РЕКОМЕНДУЕМУЮ ДАТУ ПРОВЕДЕНИЯ АНАЛИЗА не обеспечивает достаточное количество времени для отправки результатов, рекомендуется проводить анализ раньше, чтобы успеть отправить результаты до финальной даты. Опоздавшие результаты не будут приняты после финальной даты для следующего образца.

ПРОГРАММА ПО КОАГУЛЯЦИИ ДАТЫ ОТПРАВКИ РЕЗУЛЬТАТОВ ЦИКЛ 16В

HOMEP	РЕКОМЕНДУЕМАЯ ДАТА ПРОВЕДЕНИЯ	ФИНАЛЬНАЯ ДАТА
ОБРАЗЦА	АНАЛИЗА	
7	08.07.2024	15.07.2024
8	12.08.2024	19.08.2024
9	09.09.2024	16.09.2024
10	14.10.2024	21.10.2024
11	11.11.2024	18.11.2024
12	09.12.2024	16.12.2024





0010