

HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG

CLINICAL CHEMISTRY CALIBRATION SERUM LEVEL 2

(Tên trên vỏ hộp: CAL 2)

Mã code sản phẩm: CAL2350

Đóng gói: 20 x 5ml

MỤC ĐÍCH SỬ DỤNG

Hóa chất hiệu chuẩn các xét nghiệm sinh hóa dùng cho máy xét nghiệm sinh hóa mức 2.

MÔ TẢ SẢN PHẨM

Hóa chất để chuẩn máy, xây dựng đường cong hiệu chuẩn bằng các giá trị hiệu chuẩn được cung cấp sẵn trong tờ kit insert hoặc trong đĩa CD nhỏ đi kèm theo hộp hóa chất của nhà sản xuất.

CÁC CẢNH BÁO AN TOÀN

Các hoá chất nội kiểm chỉ dùng cho mục đích *in vitro*. Không pipet bằng miệng. Sử dụng và xử lý cẩn thận như với các hóa chất xét nghiệm thông thường khác.

Sản phẩm đã được sàng lọc HIV, viêm gan B, viêm gan C bằng những phương pháp được FDA công nhận. Tuy nhiên không có phương pháp nào có thể đảm bảo tuyệt đối nên cần được xử lý với các biện pháp dự phòng giống mẫu bệnh nhân.

Yêu cầu nếu bạn cần các tờ công bố về Dữ liệu An toàn và Sức khỏe (MSDS).

BẢO QUẢN VÀ ĐỘ ỔN ĐỊNH

Bảo quản ở 2 - 8 °C.

Hạn dùng : đến ngày hết hạn khuyến cáo của nhà sản xuất, khi được bảo quản ở 2- 80°C. Sau hoàn nguyên ổn định trong vòng 7 ngày khi bảo quản ở 2 - 8°C hoặc 28 ngày ở -20°C.

CHUẨN BỊ HÓA CHẤT

Hóa chất này dạng đông khô.

Huyết thanh chỉ có thể được tái tạo bằng cách sử dụng thủ tục sau:

1. Mở lọ cẩn thận, tránh làm mất chất liệu.
 2. Lập lại mẫu chính xác với 5ml nước cất tại + 15°C đến + 25°C vào trong lọ.
 3. Thay nắp cao su và để yên trong 30 phút trước khi sử dụng.
 4. Đảo nhẹ nhàng vài lần trong suốt thời gian phục hồi để đảm bảo rằng các dung dịch được giải thể hoàn toàn.
 5. Trước khi sử dụng, trộn các nội dung bằng cách đảo ngược lọ. Không lắc lọ, vì phải tránh tạo bọt.
- Đảm bảo rằng không có vật chất đông khô vẫn chưa tan.
6. Huyết thanh sau đó đã sẵn sàng để sử dụng bằng xét nghiệm bằng tay hoặc bằng dụng cụ tự động.

VẬT LIỆU SẴN CÓ

Calibration Serum - Level 2

Cat No. CAL 2350 20 x 5ml

VẬT LIỆU KHÔNG KÈM THEO

Pipet đo thể tích

CÁC GIÁ TRỊ NỘI KIỂM

Mỗi lô huyết thanh được phân phối cho khoảng 3.000 phòng xét nghiệm trên toàn thế giới và các giá trị được phân công bằng sự nhất trí về kết quả thu được từ các phòng xét nghiệm này. Các giá trị hiệu chuẩn cho mỗi dụng cụ đã được xác định trong ít nhất 10 phòng xét nghiệm độc lập. Các giá trị được kiểm tra đối với nhiều bộ hiệu chuẩn chính, có thể truy nguyên được tới các phương pháp tham khảo hoặc tài liệu tham khảo. Trong một số trường hợp, các giá trị có thể được chỉ định tại phòng xét nghiệm Randox so với một bộ hiệu chuẩn chính, có thể theo dõi được các phương pháp tham khảo hoặc tài liệu tham khảo.

Nếu không có giá trị cụ thể của dụng cụ, hãy tham khảo phần Mean of all Instruments. Nếu cần, liên hệ với Phòng xét nghiệm Randox Dịch vụ Kỹ thuật, Bắc Ireland, điện thoại: +44 (0) 28 9445 1070 hoặc email Technical.Services@randox.com.

Để biết thông tin chi tiết về sản phẩm và được trợ giúp, xin liên hệ với nhà phân phối của hãng tại Việt Nam:

Công ty Cổ phần Giải pháp Y tế GS

Điện thoại: 024.35772266

Email: gsmmed.trang@gmail.com