

HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG

MICROALBUMIN CALIBRATOR SERIES

(Tên trên vỏ hộp: mALB CAL)

Mã code sản phẩm: MA 1567

Đóng gói: 6 x 2 ml

Corresponding Randox Turbidimetric Kit: Cat. No. MA 2423 MA 2426

MỤC ĐÍCH SỬ DỤNG

Microalbumin Calibrators là sản phẩm chuẩn đoán được sử dụng để hiệu chuẩn Xét nghiệm Microalbumin. Sản phẩm này đã được phát triển để đảm bảo kết quả chính xác cho phạm vi phân tích của các máy xét nghiệm khác nhau.

ĐẶC ĐIỂM

Các vật liệu hiệu chuẩn được lấy từ huyết thanh bình thường thu được từ các nhà tài trợ tình nguyện. Tất cả huyết thanh của người hiến đã được phát hiện âm tính với kháng nguyên bề mặt Viêm gan B và kháng thể chống HIV.

Tuy nhiên, vật liệu nên được xử lý như thể có khả năng truyền nhiễm trùng và xử lý phù hợp.

Hiệu chuẩn của Microalbumin Thiết bị hiệu chuẩn đã được thực hiện tại Randox bằng phương pháp đo miễn dịch, với tham chiếu đến vật liệu được chuẩn hóa theo Chuẩn bị Tham chiếu Quốc tế thích hợp. Các giá trị được gán cho lô được liệt kê dưới đây.

GIÁ TRỊ

LOT NO.	Albumin (mg/l)	Albumin (mg/dl)	Hạn sử dụng
1850IT	0.0	0.00	2020-04-28
946MA	9.7	0.97	2020-04-28
947MA	19.6	1.96	2020-04-28
948MA	50.1	5.01	2020-04-28
949MA	106.2	10.62	2020-04-28
950MA	210.9	21.09	2020-04-28

ỔN ĐỊNH VÀ CHUẨN BỊ

Bộ hiệu chuẩn Microalbumin được cung cấp sẵn sàng để sử dụng và ổn định đến hết hạn sử dụng khi được đậy nắp và bảo quản ở nhiệt độ + 2 ° C đến + 8 ° C trong trường hợp không bị nhiễm bẩn. Chỉ nên loại bỏ lượng sản phẩm cần thiết. Sau khi sử dụng, bất kỳ sản phẩm còn lại nào cũng KHÔNG ĐƯỢC TRẢ LẠI vào lọ ban đầu.

THẬN TRỌNG AN TOÀN VÀ CẢNH BÁO

Chỉ dùng trong chẩn đoán in vitro. Dùng dụng pipet bằng miệng. Thực hiện các biện pháp phòng ngừa bình thường cần thiết để xử lý thuốc thử trong phòng thí nghiệm.

Những giải pháp này có chứa Natri Azide. Tránh ăn hoặc tiếp xúc với da hoặc niêm mạc. Trong trường hợp tiếp xúc với da, rửa sạch khu vực bị ảnh hưởng với nhiều nước. Trong trường hợp tiếp xúc với mắt hoặc nếu nuốt phải, hãy tìm kiếm sự chăm sóc y tế ngay lập tức.

Natri Azide phản ứng với chì và ống nước bằng đồng, tạo thành các azide có khả năng gây nổ. Khi thải bỏ các thuốc thử như vậy, xả với một lượng nước lớn để ngăn chặn azide tích tụ. Bề mặt kim loại tiếp xúc nên được làm sạch bằng natri hydroxit 10%.

Nguyên liệu gốc của con người, từ đó sản phẩm này đã được tạo ra, đã được thử nghiệm ở cấp độ của người hiến tặng cho kháng thể chống suy giảm miễn dịch ở người (HIV 1, HIV 2), Kháng nguyên bề mặt viêm gan B (HbsAg) và được phát hiện là KHÔNG PHẢN ỨNG. Các phương pháp được FDA chấp thuận đã được sử dụng để tiến hành các thử nghiệm này.

Tuy nhiên, vì không có phương pháp nào có thể đảm bảo hoàn toàn về việc không có tác nhân gây nhiễm trùng, nên vật liệu này và tất cả các mẫu bệnh nhân nên được xử lý như thể có khả năng truyền bệnh truyền nhiễm và xử lý theo.

Bảng dữ liệu an toàn vật liệu có sẵn theo yêu cầu.

Các thuốc thử phải được sử dụng chỉ cho mục đích của nhân viên phòng thí nghiệm có trình độ phù hợp, trong điều kiện phòng thí nghiệm thích hợp

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

Công ty Cổ phần Giải pháp Y tế GS

Điện thoại: 024.35772266

Email: gsmed.trang@gmail.com