

TIẾNG VIỆT

CHƯƠNG TRÌNH NGOẠI KIỂM ÚC CHÉ MIỄN DỊCH: RQ9159

XÁC NHẬN VỀ ĐẶC ĐIỂM CỦA BỘ KIT VÀ NGÀY NHẬN MẪU

Xin hãy xác nhận đúng số lượng mẫu và bìa ngoài của mẫu giống như đặc điểm nêu phía dưới. Hãy xác nhận không có mẫu nào bị vỡ và thông báo cho đại diện phân phối ngay lập tức nếu xuất hiện dấu hiệu khác thường của mẫu. Cuối cùng, hãy đăng nhập vào www.riqas.net để xác nhận ngày bạn nhận được mẫu.

ĐẶC ĐIỂM

Mỗi hộp bao gồm 6 lọ dạng đông khô, mỗi lọ 2ml và được dán nhãn số theo thứ phân tích.

CHUẨN BỊ/BẢO QUẢN/DỘ BỀN CỦA MẪU

Lọ mẫu được đóng nắp chôn không. Mở nắp lọ cần thận tránh làm thất thoát, pha loãng với chính xác 2ml nước cất hai lần ở +20°C – +25°C. Đậy nút cao su và đảm bảo rằng mẫu được hòa tan hoàn toàn bằng cách xoay nhẹ nhàng (tốt nhất là đê trên máy lắc trộn trong 30 phút trước khi phân tích). Chú ý không được lắc mạnh. Chúng tôi khuyến cáo mẫu nên được phân tích ngay sau khi thực hiện đầy đủ các bước hoàn nguyên. Mẫu được xử lý và phân tích giống mẫu bệnh nhân.

ĐỘ AN TOÀN

Cảnh báo: Khả năng có độc tính sinh học với nguồn vật liệu

Mẫu có nguồn gốc từ người và đều được kiểm tra không có phản ứng với kháng thể HIV (HIV 1 & HIV 2), HbsAg, HCV. Phương pháp kiểm tra được chấp nhận bởi tổ chức FDA. Tuy nhiên không có phương pháp kiểm tra nào có thể đảm bảo tuyệt đối sự âm tính của tác nhân truyền nhiễm. Để bảo đảm an toàn tuyệt đối, mẫu này và toàn bộ mẫu bệnh nhân phải được thao tác xử lý giống như mẫu truyền nhiễm.

Chi dùng cho phân tích trong ống nghiệm. Không được hút mẫu bằng miệng. Tuân thủ các khuyến cáo thông thường yêu cầu trong quy trình xử lý hóa chất phòng xét nghiệm.

LUU Y QUAN TRỌNG:

Kết quả phân tích phải được gửi đến cho RIQAS trước 17:00 GMT ngày hạn chót gửi trả kết quả. Phòng xét nghiệm nên phân tích mẫu sớm trước ngày khuyến cáo phân tích mẫu nếu cần để đảm bảo thời gian gửi trả kết quả. Kết quả phân tích trễ sẽ không được chấp nhận sau hạn chót gửi trả kết quả của mẫu tiếp theo.

中文

免疫抑制剂计划:RQ9159

确认试剂盒特性和接收日期

请确认样品的数量正确及外观如下面特性描述一致。请确认没有小瓶破损，**如果有任何差异**请立即通知当地的阴道的代表。**最后，请登录 www.riqas.net 确认您用来接收该试剂盒的确切日期**

特性

此试剂盒包含 6 瓶冻干材料 (6×2 毫升)。每瓶上标注了样本编号。

样本的配制/储存/稳定性

样本是在真空密封状态。小心打开每个小瓶，避免损失任何材料，在+20°C – +25°C环境下使用经校准的移液器准确测量的 2ml 新鲜蒸馏水来复溶每瓶样本。除去橡胶塞，并确保样本通过涡旋轻轻完全溶解（理想状态下在分析前放在滚筒上半小时）。不要摇晃瓶子。我们建议完全复溶后立即检测样本。样本处理应与患者标本相同。样本不使用时，

安全

警告：具有潜在生物安全危险的材料

这款产品中所使用的有献血者获得的人源物质已经进行了人类免疫缺陷病毒 (HIV1, HIV2) 抗体、乙肝表面抗原 (HBsAg) 和丙型肝炎病毒 (HCV) 抗体检测，结果为阴性。这些试验使用的是 FDA 批准的方法。然而，由于感染性病原体的缺失，没有办法能够完全保证安全，所以这种物质和所有患者标本应如同传染病传播的处理和做出相应的处置。

用于体外诊断。不要用嘴吸允。练习进行处理，需要实验室试剂的常规注意事项。

***重要提示：**结果必须在最后期限 **17:00GMT** 反馈给 **RIQAS**。如果**推荐分析日期**给出的时间不足，我们建议提早进行样品分析，以确保您复合最后期限。晚于截止日期的结果将不被接受。