

## Boditech CRP Kontroll

### AVSEDD ANVÄNDNING

Boditech CRP Control är avsedd för in vitro diagnostisk användning vid kvalitetskontroll av CRP Assay Kit. **Endast för diagnostisk in vitro användning.**

### INLEDNING

Användningen av Boditech CRP -kontroll kan betraktas som en objektiv bedömning av precisionen i CRP -analyspaket och är en integrerad del av god laboratoriepraktik. Boditech CRP Control tillhandahålls i flytande form.

### KOMPONENTER

Boditech CRP Control består av "Boditech CRP kontroll nivå 1", "Boditech CRP kontroll nivå 2", "Bruksanvisning" och "Streckkodblad".

- Kontrollen innehåller CRP -antigen och hästserum
- Varje kontrollflaska förpackad i en låda.

### SÄKERHETSÅTGÄRDER OCH VARNINGAR

- Endast för diagnostisk in vitro användning.
- Pipettera inte genom munnen.
- Vidta lämpliga försiktighetsåtgärder som normalt skulle krävas för hantering av laboratoriereagenser.
- Boditech CRP Control ska inte användas efter utgångsdatumet.
- Boditech CRP Control är enbart utformad för att tillhandahålla instrumentspecifika kalibreringskurvor för Boditech Avläsare och CRP Assay Kits.
- Humant råmaterial från vilka Boditech CRP -kontroll härstammar har testats på donatornivå för antikroppar mot Human Immunodeficiency Virus (HIV 1, HIV 2), Hepatit B Surface Antigen (HBsAg) och Hepatitis C Virus (HCV) och befanns vara ICKE REAKTIVA. FDA-godkända metoder har använts för att genomföra dessa tester. Eftersom ingen metod kan ge fullständig försäkring om frånvaron av smittämnen, bör dessa mänskliga källmaterial och alla patientprover hanteras som om de kan överföra infektionssjukdomar och ska kasseras som farligt avfall.

### FÖRVARING OCH STABILITET

- Öppnad: Förvara kylt (+2 till +8 ° C). Efter rekonstituering, stabil i 28 dagar vid (+2 till +8 ° C) om den förvaras täckt i originalbehållaren och fri från kontaminering. Efter användning ska eventuell kvarvarande produkt inte återföras till originalröret.
- Oöppnad: Förvara kylt (+2 till +8 ° C).
- Boditech CRP Control är stabil till utgångsdatumet på etiketten.
- Bakteriell kontaminering av rekonstituerad Boditech CRP Control kommer att orsaka minskad stabiliteten hos många komponenter. Om man misstänker bakteriell kontaminering ska röret kasseras och ett nytt rör måste rekonstitueras.

### BRUKSANVISNING

Boditech CRP Control levereras i flytande form.

1. Blanda innehållet i röret noggrant före varje användning genom att försiktigt vända flera gånger.
2. Följ proceduren enligt bruksanvisningen som medföljer satsen.

Se bipacksedel för testkassetten för detaljerad testprocedur.

Kassera allt kasserat material i enlighet med kraven från dina lokala avfallshanteringsmyndigheter.

Om förpackningen skadas, kontakta **Boditech Med Inc.'s** tekniska tjänster.

### REF CFPO-100

Boditech CRP kontroll Box (2 rör)	
Boditech CRP kontrollnivå 1 (0.5 mL)	1
Boditech CRP kontrollnivå 2 (0.5 mL)	1
Bruksanvisning	1
Kontrollvärde och streckodsblad	1

### KVALITETSKONTROLL

- Kvalitetskontrolltester är en del av god laboratoriepraxis för att bekräfta analysens förväntade resultat och giltighet och bör genomföras med regelbundna intervaller.
- Kontrolltesterna bör utföras när en ny lot tas i bruk för att säkerställa att testprestanda inte har ändrats.
- Kvalitetskontrolltester bör också utföras när det är fråga om testresultatens giltighet.

För teknisk assistans

**Boditech Med Inc.'s Technical Services** på

Tel: +82 (33) 243-1400

E-mail: sales@boditech.co.kr



Boditech Med Inc.

43, Geodudanji 1-gil, Dongnae-myeon,

Chuncheon-si, Gang-won-do, 24398

Republic of Korea

Tel: +82 -33-243-1400 / Fax: +82 -33-243-9373

www.boditech.co.kr



**Obelis s.a**

Bd. Général Wahis 53,

1030 Brussels, BELGIUM

Tel: +(32) -2-732-59-54

Fax: +(32) -2-732-60-03

E-Mail: mail@obelis.net

