



ASSEL S.r.l.
Via E. Barsanti 13/A – 00012 Guidonia (Rm)
Tel.: +39 0774 357492
Fax: +39 0774 372179
e-mail: info@asselitaly.eu

SYSTEM CONTROL P
Huyết thanh kiểm soát mức bệnh lý
Phù hợp với chứng nhận 98/79 CE

REF ASR02021 6 x 5 ml

• Đặc tính

System Control P là huyết thanh đông khô của con người. Nó nhằm mục đích kiểm soát độ chính xác của các phương pháp hóa học lâm sàng với các quy trình thủ công và tự động. Nồng độ và hoạt tính của các thông số ở mức bệnh lý

• Thuốc thử

Huyết thanh người đông khô.
Phụ gia sinh học và chất diệt khuẩn.
Giá trị nồng độ và hoạt độ của các thành phần được chỉ ra trong bảng giá trị đính kèm và có giá trị cụ thể theo lô.

• Sự chuẩn bị

- Mở lọ tránh thất thoát nguyên liệu.
- Hoàn nguyên bằng 5,0 ml nước cất.
- Đậy nắp lọ, trộn kỹ để hòa tan dung dịch tránh tạo thành bọt.
- Để ở nhiệt độ phòng khoảng 30 phút trước khi sử dụng.

Pha không chính xác và / hoặc bảo quản không đúng cách có thể gây ra kết quả sai.

• Độ ổn định và bảo quản thuốc thử

Huyết thanh kiểm soát ổn định cho đến ngày hết hạn được ghi trên nhãn khi được bảo quản đóng chặt ở 2-8 °C và ngăn ngừa ô nhiễm trong quá trình sử dụng. Không sử dụng thuốc thử đã quá hạn sử dụng hoặc nếu có bằng chứng về sự phát triển của vi sinh vật.

Đậy chặt nắp kiểm soát khi không sử dụng.

- Sau khi pha có độ ổn định:
 - 12 giờ ở 15-25 °C.
 - 5 ngày ở 2-8 °C.
 - 1 tháng ở -20 °C.
- Bilirubin (bảo quản tránh ánh sáng):
 - 2 giờ ở 15-25 °C.
 - 6 giờ ở 2-8 °C.
 - 2 tuần ở -20 °C

Lưu ý:

1. Tránh lặp lại chu kỳ đông lạnh-rã đông.
2. Nên chia nhỏ kiểm soát đã hoàn nguyên thành các phần nhỏ và bảo quản ở -20 °C.

• Đề phòng và cảnh báo

Bất cứ khi nào sử dụng các chất truyền nhiễm, thuốc thử hóa học, thuốc thử có nguồn gốc từ người / động vật, máu hoặc các chất lỏng sinh học khác, nên tuân theo các khuyến nghị phổ biến nhất và thực hiện tất cả các biện pháp phòng ngừa vệ sinh cần thiết như đeo găng tay một lần.

• Rủi ro sinh học

Mỗi đơn vị nguyên liệu nguồn được sử dụng trong việc chuẩn bị mẫu kiểm soát đã được thử nghiệm bằng một phương pháp đã được phê duyệt và cho thấy không phản ứng với HBsAg và âm tính với kháng thể kháng HCV và HIV 1/2.

Tuy nhiên, không có phương pháp xét nghiệm nào được biết đến có thể đảm bảo hoàn toàn rằng các sản phẩm lấy từ máu người sẽ không lây truyền bệnh viêm gan, AIDS hoặc các bệnh truyền nhiễm khác.

Sản phẩm này, giống như tất cả các vật liệu có nguồn gốc từ con người, phải được xử lý như vật liệu sinh học có khả năng lây nhiễm.

• Xử lý chất thải

Vui lòng tham khảo các quy định của địa phương để xử lý chất thải đúng cách.