

КОНТРОЛЬ ЯКОСТІ ПРОДУКТИ ДЕГРАДАЦІЇ ФІБРИНУ (FDP)(0.2 МЛ/БАНОЧКУ, НОРМАЛЬНИЙ РІВЕНЬ, ЛИШЕ ДЛЯ РЕАГЕНТІВ GENRUI) ДЛЯ PA50&54

QC for FDP (0.2 ml/bottle, normal level, for GENRUI Reagent ONLY) for PA50&54

Каталог. №: P04.02.304297-00

Версія: A/0



Основою при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

Назва продукту

Контроль якості Продуктів Деградації Фібрину (FDP)

Специфікація упаковки

КЯ (Нормальний рівень) 0,2 мл/баночку x 2
КЯ (Високий рівень) 0,2 мл/баночку x 2

Призначення

КЯ FDP призначений для контролю якості виявлення продуктів деградації фібрину (FDP) шляхом in vitro діагностики імунної системи.

Застереження

Цей продукт використовується лише для діагностики in vitro. Утилізуйте реагенти відповідно до звичайних лабораторних заходів безпеки. Абсорбувати необхідну кількість для кожного використання, а решту зразків не повертайте назад до оригінальної баночки. Якщо продукт контролю якості забруднений, стабільність компонентів знизиться, його слід припинити використовувати і вибрати новий продукт контролю якості.

Основний склад

Продукти деградації фібриногену (FDP)

Зберігання і стабільність

Герметично запакований набір можна зберігати при температурі 2-8 °C протягом 12 місяців. Не заморозувати. Після відкриття, реагенти стабільні протягом 30 днів при температурі 2 - 8°C.

Інструкції щодо використання

Продукт контролю якості є рідким і готовим до використання. Використання полягає в наступному:

1. Вийміть баночки з холодильника (2-8°C) та залишіть нагріватися до кімнатної температури протягом 5-10 хвилин перед перемішуванням.
2. Обережно інвертуйте, щонайменше 3 рази перед відбором проб, але уникайте утворення бульбашок.
3. Обережно відкривайте баночку, щоб уникнути висипання вмісту.
4. Після відбору проб, якомога швидше закрийте кришечкою та зберігайте її герметично закритою при 2 ~ 8°C.

Щодо конкретного використання, зверніться до відповідної інструкції для цього набору.

Призначення

Методологією, яка призначила продукт контролю якості в лабораторії компанії, використовуючи набір і аналізатор специфічного білка була нефелометрія. Результат призначення вказаний на етикетці баночки КЯ.

Умовні позначення

	Дата виробництва		Об'єм
--	------------------	--	-------

	Медичний пристрій для діагностики in vitro		Каталоговий номер
	Біологічна небезпека		Код партії
	Використати до		Температурне обмеження

Інформація про навчання

Дивитися в навчальному посібнику.

Довідкова інформація

Якщо вам потрібна допомога звертайтеся у відділ післяпродажного обслуговування.

Усунення несправностей

Звертайтеся у відділ післяпродажного обслуговування.



ВИРОБНИК

ГЕНРУІ БІОТЕК ІНК.
4-10F, Будинок 3, Технологічний Парк Гея
Район Гуанмін, 518106
Шеньчжень, Китай
Тел.: + 86-755-26835560
Факс: + 86-755-26678789
e-mail: info@genrui-bio.com
Веб: www.genrui-bio.com



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «ДІАМЕБ»
вул.Чорновола, 97
м. Івано-Франківськ, 76005
тел.: +38 (0342) 775 122
факс: +38 (0342) 775 123
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.com

