

ROZMEZÍ APLIKACE

Pro kontrolu kvality a kontrolu analýzy koagulace PT Owren, PT Quick, Aktivovaný částečný Tromboplastinový čas (APTT), Fibrinogen (Fib) a Antitrombin (AT).

Pouze pro diagnostické použití In Vitro.

POPIS PRODUKTU

GHI169 je lyofilizovaný preparát lidské citrátové plazmy s přidanými proteinovými komponenty z bovinní plazmy. GHI169 obsahuje koagulační analyty, které jsou mimo referenční rozmezí pro normální pacienty.

Balení 10 x 1 ml

VAROVÁNÍ

Produkt obsahuje materiál lidského původu a musí být s ním zacházeno jako s vzorkem plazmy pacienta. Plazma použité k výrobě materiálu byla testována registrovanými metodami a shledána negativní na přítomnost antigenu Hepatitidy B (HBsAg) a protilátek Anti-HCV a HIV. Přesto žádný test nemůže úplně vyloučit přítomnost infekčního agens. Proto by mělo být s materiálem zacházeno jako s potenciálně infekčním.

OBSAH ANALYTU

Pro specifické výsledky viz certifikát přístupný na webových stránkách MediRox – www.medorix.se

Běžné výsledky pro GHI169:

PT	INR 2,3 – 2,9 (16 – 24%)
APTT	50 – 75 s (Přibližně 2 – 2,4 krát normálního času, závislý na reagentii)
Fibrinogen	1,0 – 1,5 g/l
AT	0,33 – 0,55 IU/ml

Každá laboratoř si musí stanovit vlastní mezní hodnoty.

PŘÍPRAVA

1. Před otevřením lahvičky se ujistěte, že je lyofilizát na dně lahvičky.
2. Přidejte 1,00 ml vody vhodné pro laboratorní použití. Teplota vody by měla být 15 až 25°C.
3. Po přidání vody zavřete lahvičku a promíchejte mezi dlaněmi víčkem nahoru.
4. Po přibližně 15 minutách je kontrolní plazma připravena k použití. Zkontrolujte zrakem, zda je všechno materiál zcela rozpuštěn a pokud není, použijte míchadlo.

SKLADOVÁNÍ A STABILITA

Pokud jsou neotevřené kontroly skladovány při 2 – 8°C, jsou stabilní do data expirace uvedeného na obalu.

Stabilita po rozpuštění: 24 hodin při 15 – 25°C v zavřené původní lahvičce.
24 hodin při 2 – 8°C v zavřené původní lahvičce (Před použitím zahřejte materiál na pokojovou teplotu).

Revize: 11_04_2016