

pts panels®

HDL Cholesterol

Kontrolní roztoky

Pro profesionální užití s analyzátorů CardioChek®

URČENÉ UŽITÍ

Pro použití s PTS Panel testovacími proužky obsahující test HDL cholesterolu jako materiál pro kontrolu kvality výkonu vašeho testovacího systému.

SHRNUTÍ A VÝKLAD

Panely PTS HDL cholesterol obsahují cholesterol, který reaguje s testovacími proužky a vytváří barvu. Čím tmavší je barva, tím vyšší je koncentrace HDL cholesterolu. Výsledek pro každou úroveň kontroly by měl být v rozsahu uvedeném na kartě rozsahu kontroly kvality dodávané s těmito materiály. Jsou-li výsledky testování vzorků sporné měla by být provedena kontrola kvality, aby se ověřil výkon testovacího systému, aby vyhovoval požadavkům na kontrolu kvality vašeho zařízení nebo požadavkům místních akreditačních a regulačních orgánů. Poznámka: Analyzátor CardioChek® Plus v. 1.09 a vyšší nevyžadují kontrolu HDL cholesterolu.

CHEMICKÉ SLOŽENÍ

PTS Panels HDL cholesterol kontrolní roztoky obsahují cholesterol, konzervanty a inertní přísady.

BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

- Pro diagnostické použití in vitro. Určeno pro profesionální a autotestovací použití.
- Nepijte nebo nekonzumujte nic z dodaných materiálů.
- Látky by se neměly dostat do kontaktu s očima a kůží.

SKLADOVÁNÍ A MANIPULACE

Skladujte na chladném a suchém místě při pokojové teplotě 20-30 ° C. Roztoky mohou být uchovávány v chladničce při 2-8 ° C. Chraňte před mrazem. Produkt je připraven k použití. Dávejte pozor, aby nedošlo ke kontaminaci špičky kapátka. Nepoužívejte po uplynutí expirační doby předepsané na injekční lahvičce. Již otevřená lahvička je stabilní po dobu nejméně deseti měsíců při pokojové teplotě.

DODANÉ MATERIÁLY

- Dvě (2) lahvičky HDL cholesterol kontrolního roztoku (jedna lahvička tzv. Level1 a jedna lahvička tzv. Level2)

POTŘEBNÉ, ALE NEDODANÉ MATERIÁLY

- CardioChek analyzátor
- PTS Panels testovací proužky a MEMO Chip® s odpovídajícím číslem šarže

INSTRUKCE K POUŽITÍ

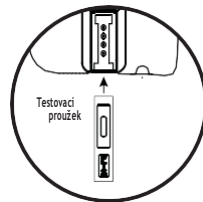
DŮLEŽITÉ: Všechny instrukce si před testem pečlivě přečtěte.

HDL Cholesterol kontrolní roztok - instrukce k použití

1. Vložte MEMO čip, který odpovídá číslu šarže uvedenému na prouzcích.
2. Stisknutím jednoho z tlačítek zapnete přístroj.
3. Stiskněte tlačítko NEXT, dokud se na displeji neobjeví UTILITY.
4. Stiskněte tlačítko ENTER.
5. Stiskněte tlačítko NEXT, dokud se nezobrazí RUN CONTROL.
6. Při zobrazení nabídky analyzátoru RUN CONTROL stiskněte klávesu ENTER.
7. Vložte testovací proužek do analyzátoru.
8. Počkejte, až se na analyzátoru zobrazí APPLY SAMPLE.
9. Převraťte lahvičku pro promixování kontrolního vzorku.
10. Sejměte uzávěr a otočte lahvičku dnem vzhůru přímo nad místem pro aplikaci vzorku na testovací proužek.

1. Opatrně stiskněte lahvičku, abyste dostali kontrolní roztok na testovací proužek. Použijte jednu kapku kontrolního roztoku pro testovací proužky s jedním analytem a dvě kapky pro testovací proužky s více analyty.
2. Zavřete lahvičku s kontrolním roztokem.
3. Výsledky se zobrazí na displeji.

Poznámka: Pokud testujete testovací proužky PTS Panels Lipid + testovací proužky eGLU, přeskočte test eGLU stisknutím a přidržení tlačítka NEXT, když se objeví ikona INSERT STRIP pro testovací proužek lipidového panelu.



OČEKÁVANÉ VÝSLEDKY

Výsledky kontroly by měly být v rozsahu uvedeném na kartě rozsahu kontroly kvality. Nejaktuálnější výsledky kontroly jsou k dispozici na webu PTS Diagnostics: www.ptsdiagnostics.com. Pokud jsou výsledky zkoušek nad nebo pod stanoveným rozsahem, zkontrolujte, jestli vypršela platnost testovacích proužků nebo ovládacích prvků. Pokud vyprší jejich platnost, vyzkoušejte znovu s neproexpirovanými proužky. Před opětovným testováním vyčistěte analyzátor (viz uživatelská příručka). Pro pomoc s ovládacími prvky PTS Panels HDL kontaktujte místního autorizovaného prodejce.

E-mail: customerservice@ptsdiagnostics.com

PTS Panels, CardioChek, and MEMO Chip jsou ochrannými známkami Polymer Technology Systems, Inc.

© 2017 Polymer Technology Systems, Inc.



VYSVĚTLENÍ SYMBOLŮ

	Spotřebujte do		Výrobce
	Šarže		Teplotní rozsah
	In vitro diag.		POZOR!
	Katalogové číslo		Zplnomocněný zástupce v Evropě
	Instrukce k použ.		
	Kontrola		
	Produkt splňuje Evropská direktiva 98/79/EC pro in vitro diagnostické přístroje		