

Diluent Estradiol/Progesterone **cobas**[®]

03028542 122

2 x 22 ml

Lietuvių k.

Paskirtis

Elecsys Diluent Estradiol/Progesterone naudojamas kaip mėginių skiediklis kartu su Elecsys Estradiol II ir Elecsys Progesterone II tyrimu.

Santrauka

Mėginių skiedimas reikalingas tada, kai mėginių analizių koncentracijos viršija atitinkamo tyrimo matavimo ribas.

Reagentai – darbiniai tirpalai

2 buteliukai, kiekviena po 22 ml

Turinys: sudėtinis žmogaus serumas, paimtas iš kraujo donorų vyrų; konservantas

Endogeninio estradiolio koncentracija: < 45 pg/ml (< 165 pmol/l)

Endogeninio progesterono koncentracija: < 1 ng/ml (< 3,2 nmol/l)

Atsargumo priemonės ir išpėjimai

Naudojamas diagnostikai *in vitro*.

Laikykites įprastinių atsargumo reikalavimų, kurių reikia, dirbant su visais laboratorijos reagentais.

Visas atliekas reikia tvarkyti taip, kaip nurodyta vietinėse rekomendacijose.

Pateikę prašymą vartotojai specialistai gali gauti saugos duomenų lapą.

Šiame rinkinyje yra komponentų, kurie pagal Europos direktyvą 67/548/EEB ir 99/45/EEB klasifikuojami taip:



Xi

Diluent Estradiol/Progesterone: Xi - DIRGINANČIOJI

MEŽIAGA, R 43, S 24, S 37

Mišinys, kurio sudėtis: 5-chloro-2-metil-4-izotiazolin-3-onas ir 2-metil-2H-izotiazol-3-onas (3:1);

CAS-Nr. 55965-84-9)

Gali sukelti alergiją esant tiesioginiam kontaktui su oda. Saugokite, kad nesiliestų su oda. Mūvėkite tinkamas pirštines.

Telefonas kontaktams: visose šalyse: +49-621-7590, JAV: +1-800-428-2336

Visa medžiaga, gauta iš žmogaus, turi būti laikoma potencialiai užkrečiama. Visi žmogaus kraujo produktai yra pagaminti išimtinai iš donorų kraujo, kuris buvo tiriamas atskirai ir kuriame nebuvo aptikta HbsAg bei antikūnų prieš HCV ir ŽIV.

Taikomi tyrimo metodai yra patvirtinti FDA arba suderinti su Europos Direktyva 98/79/EB, II priedu, A sąrašu.

Tačiau, kadangi jokiais tyrimo metodais negalime visiškai atmesti infekcijos galimybes, su medžiaga reikia elgtis taip pat atsargiai, kaip ir su pacientų mėginiais. Kontakto su medžiaga atveju reikia laikytis atsakingų sveikatos priežiūros specialistų nurodymų.^{1,2}

Dirbdami su visų rūšių reagentais ir mėginiais (mėginiais, kalibratoriais ir kontrolėmis), saugokite, kad nesusidarytų putos.

Reagentų paruošimas

Elecsys Diluent Estradiol/Progesterone yra paruoštas naudojimui.

Prieš naudojimą sušildykite iki 20–25°C temperatūros.

Saugokite, kad neužsiterštų!

Laikymo sąlygos ir stabilumas

Saugokite 2–8 °C temperatūroje.

Stabilumas:

neatidarius, 2–8 °C temperatūroje: iki nurodytos galiojimo datos

atidarius, 2–8 °C temperatūroje: 4 savaitės

Pateiktos medžiagos

- Elecsys Diluent Estradiol/Progesterone

Reikalingos (bet nepateiktos) medžiagos

- Elecsys 1010/2010, MODULAR ANALYTICS E170 arba **cobas e** imunologinių tyrimų analizatoriai ir Elecsys Estradiol II bei Progesterone II tyrimo reagentai. Apie papildomas reikalingas medžiagas skaitykite atitinkamame pakuotės lapelyje ir naudotojo vadove.

Tyrimas

Apie analizių koncentracijas, kurios viršija matavimo reikšmių ribas, žr. atitinkamo Elecsys rinkinio atskiedimo rekomendacijose. Atskiedimus atlikite rankiniu būdu.

Atskiestus mėginius pažymėkite etiketėmis mėginio identifikacijos metu ir analizę atlikite taip pat, kaip ir su neskiestais mėginiais.

Elecsys tyrimo rezultatai

Į endogeninės analitės koncentraciją (žr. „reagentai – darbiniai tirpalai“) nėra atsižvelgiama, kai atskiedimas viršija matavimo ribas.

Išmatuotas koncentracijas padauginkite iš atskiedimo faktoriaus.

Atskiesto mėginio koncentracija negali būti mažesnė už nurodytą mažiausią atitinkamo Elecsys tyrimo koncentraciją.

Nuorodos

1. Occupational Safety and Health Standards: bloodborne pathogens. (29 CFR Part 1910.1030). Fed. Register. July 1, 2001;17:260-273.
2. Council Directive (2000/54/EC). Official Journal of the European Communities No. L262 from Oct. 17, 2000.

Išsamesnę informaciją žr. jus dominančio analizatoriaus naudotojo vadove, atitinkamuose pritaikymo aprašymuose, produkto informacijoje ir visų reikiamų komponentų pakuočių lapeliuose.

COBAS, COBAS E, ELECSYS ir MODULAR yra Roche prekių ženklai.

Kiti firminiai ženklai arba produktų pavadinimai yra jų atitinkamų turėtojų prekių ženklai.

Reikšmingi papildymai pažymėti pakeitimų brūkšniais parašėje.

©2007 Roche Diagnostics.



Roche Diagnostics GmbH, D-68298 Mannheim

Gamintojo atstovas Lietuvoje:

UAB Roche Lietuva, Diagnostikos padalinys

J.Jasinskio g. 16 B, LT-01112 Vilnius

Tel. (8 5) 254 6777, Faks. (8 5) 254 6778

