

PRODUS(E)

Nume produs	Mărime pachet	Id-n°	REF
ID-Diluent 2	2 x 100 ml	05761	009260
	1 x 500 ml		009280
"ID-Diluent 2" Rack for IH-Analyzers	10 stative cu 60 x 700 µl		009290

UTILIZARE PRECONIZATĂ

"ID-Diluent 2" este o soluție cu putere ionică scăzută (LISS) destinată preparării suspensiilor de globule roșii (RBC) din sângele uman în vederea testării imunohematologice.

"ID-Diluent 2" se poate utiliza manual sau cu instrumentele specifice ID-System.

Se utilizează pentru diagnosticarea *in vitro* de către personal de laborator instruit.

PRINCIPIUL TESTULUI

Consultați instrucțiunile aferente de utilizare a reactivilor tip Cartela ID care conțin "ID-Diluent 2".

COMPOZIȚIA REACTIVULUI

"ID-Diluent 2" este o soluție LISS modificată, în sticle de 100 și 500 ml sau stative de 60 x 700 µl, pentru sistemele de testare IH-Analyzers. Gata de utilizare. Conservanți: trimetoprim și sulfametoxazol.

MATERIAL FURNIZAT

- ID-Diluent 2

MATERIAL NECESAR, DAR CARE NU ESTE FURNIZAT

Pentru metoda manuală

Consultați instrucțiunile aferente de utilizare a reactivilor tip Cartela ID care conțin "ID-Diluent 2".

Pentru metoda automată

- IH-1000, REF 001000
- IH-500, REF 001500
- Swing TwinSampler II, REF 009899
- Saxo ID-Reader II, REF 009951
- Banjo ID-Reader, REF 009945

Pentru metodele automate, consultați manualele de utilizare corespunzătoare.

DEPOZITARE ȘI MANIPULARE

- Depozitați la 2–8 °C
- Nu depozitați lângă surse de căldură, aer condiționat sau orificii de ventilație
- Depozitați în poziție verticală
- Termen de valabilitate: data expirării este pe etichetă
- Stabilitatea în timpul utilizării: Odată deschisă, dacă este manipulată în conformitate cu principiile bunelor practici de laborator (BPL) și depozitată așa cum este descris în aceste instrucțiuni de utilizare, fiecare sticlă poate fi utilizată timp de maximum 6 luni.
- Stabilitate on-board: "ID-Diluent 2" Rack for IH-Analyzers se poate păstra on-board în IH-500 timp de maximum 30 de zile și în IH-1000 timp de maximum 7 zile.

AVERTISMENTE ȘI MĂSURI DE PRECAUȚIE

- Respectarea instrucțiunilor de utilizare este obligatorie pentru asigurarea performanței corespunzătoare a acestui produs.
- Nu utilizați reactivi expirați. Nu congelați reactivii și nici nu îi expuneți la căldură excesivă.
- Rezultatele eronate sau anormale pot fi obținute din cauza contaminării bacteriene sau de altă natură a materialelor.
- Aceste dispozitive trebuie manipulate doar de personal calificat, instruit în procedurile de laborator și familiarizat cu pericolele posibile. Purtați îmbrăcăminte, mănuși și mască/ochelari de protecție și manipulați produsul corespunzător, în conformitate cu bunele practici de laborator.
- După efectuarea testului, aruncați toate probele și materialele utilizate, deoarece ar putea conține agenți infecțioși. Deșeurile de laborator, chimice sau cu risc biologic trebuie manipulate și aruncate în conformitate cu toate reglementările locale, regionale și naționale.
- Pentru pacienți/utilizatori/terți din Uniunea Europeană și țări cu cerințe de reglementare identice (Regulamentul 2017/746/UE privind dispozitivele medicale de diagnosticare *in vitro*); dacă în timpul sau ca urmare a utilizării acestui dispozitiv are loc un incident grav, vă rugăm să îl raportați către Bio-Rad Laboratories și/sau reprezentantului său autorizat, precum și autorității naționale competente.
- Accesați downloads.bio-rad.com pentru a descărca versiunea cea mai recentă a acestor instrucțiuni de utilizare.
- Pentru asistență tehnică, accesați site-ul web www.bio-rad.com, secțiunea **contactați-ne**. Apoi, selectați locația dumneavoastră și "Clinical Diagnostics" (Diagnosticare clinică).

PROBE

Consultați instrucțiunile aferente de utilizare a reactivilor tip Cartela ID care conțin "ID-Diluent 2".

PROCEDURA DE TESTARE PENTRU METODA MANUALĂ

Consultați instrucțiunile aferente de utilizare a reactivilor tip Cartela ID care conțin "ID-Diluent 2".

Pentru sistemele automate, consultați manualele de utilizare corespunzătoare.

PROCEDURA DE CONTROL

Consultați instrucțiunile aferente de utilizare a reactivilor tip Cartela ID care conțin "ID-Diluent 2".

CITIREA ȘI INTERPRETAREA REZULTATELOR

Consultați instrucțiunile aferente de utilizare a reactivilor tip Cartela ID care conțin "ID-Diluent 2".

PERFORMANȚĂ

Consultați instrucțiunile aferente de utilizare a reactivilor tip Cartela ID care conțin "ID-Diluent 2".

LIMITĂRI

Consultați instrucțiunile aferente de utilizare a reactivilor tip Cartela ID care conțin "ID-Diluent 2".

BIBLIOGRAFIE

Consultați instrucțiunile aferente de utilizare a reactivilor tip Cartela ID care conțin "ID-Diluent 2".



GLOSAR DE SIMBOLURI

Următoarele simboluri **pot** fi utilizate în scopul etichetării.

	Număr de catalog
	Codul lotului
	Număr de serie
	Dispozitiv medical pentru diagnosticare <i>in vitro</i>
	Consultați instrucțiunile de utilizare
	Atenție
	Termenul de valabilitate = Data expirării (AAAA-LL-ZZ)
	Limita de temperatură
	Producător
	Reprezentant autorizat în Comunitatea Europeană
	Cu această parte în sus
	Conformitate cu Regulamentul Uniunii Europene (UE) 2017/746

Aceste produse sunt garantate să funcționeze așa cum este descris pe etichetă și în fișa de instrucțiuni. Producătorul își declină orice responsabilitate pentru utilizarea sau vânzarea acestor produse în orice alt mod sau scop decât cele descrise în documentul de față.