

Cystatin C

Gentian Cystatin C Control Kit na sustavima Beckman Coulter® AU, IMMAGE, Synchron i UniCel

REF A52765

Za *in vitro* dijagnostičku uporabu od strane laboratorijskih stručnjaka.

Ovaj dokument opisuje općenu uporabu gore navedenog proizvoda. Za posebne postavke uređaja pogledajte napomene za primjenu dostupne na www.gentian.com ili na zahtjev upućen prema marketing@gentian.com.

Predviđena namjena

Gentian Cystatin C Immunoassay imunoturbidimetrijska je analiza namijenjena *in vitro* kvantitativnom određivanju cistatina C u ljudskom serumu i plazmi na automatiziranim kliničkim analizatorima od strane laboratorijskih profesionalnih korisnika. Mjerenje cistatina C primjenjuje se u dijagnosticiranju i liječenju bolesti bubrega.

Naznaka za uporabu kompleta kontrole

Gentian Cystatin C Control Kit namijenjene su za kontrolu i procjenu kvalitete kalibracijske krivulje utemeljene iz Gentian Cystatin C Calibrator s testom Gentian Cystatin C Reagent Kit.

Dodjela kontrolne vrijednosti

Kontrolne vrijednosti, navedene na listu s analitičkim vrijednostima, dodijeljene su u skladu sa protokolom za prijenos vrijednosti društva Gentian kao što je preporučeno u ISO standardu 17511 [1] za kalibratori s kontrole. Za koncentracije specifične za seriju pogledajte tablicu s analitičkim vrijednostima dostupnu na www.gentian.com.

Standardizacija kalibratora

Gentian Cystatin C Calibrator standardiziran je u skladu s međunarodnim standardom za kalibrator ERM-DA471/IFCC.

Komponente za komplet za ispitivanje

Dostavljeni proizvodi:	BCI REF	Gentian REF
Gentian Cystatin C Control Kit (2 levels x 1 mL)	A52765	1019
Potrebiti proizvodi koji nisu dostavljeni za uporabu na Synchron i UniCel:		
Gentian Cystatin C Reagent Kit	A52761	1100
Gentian Cystatin C Calibrator Kit (6 levels x 1 mL)	A52763	1051
Potrebiti proizvodi koji nisu dostavljeni za uporabu na Synchron i UniCel:		
Korisnički definirana reagens patrona (pakiranje od 12)	442835	Nije primjenjivo
Potrebiti proizvodi koji nisu dostavljeni za uporabu na AU sustavu:		
Gentian Cystatin C Reagent Kit	B08179	1103
Gentian Cystatin C Calibrator Kit (6 levels x 1 mL)	A52763	1051
Potrebiti proizvodi koji nisu dostavljeni za uporabu na IMMAGE sustavu:		
Gentian Cystatin C Reagent Kit	A52761	1100
Gentian Cystatin C Calibrator Kit (6 levels x 1 mL)	A52763	1051
Potrebiti proizvodi koji nisu dostavljeni za uporabu na IMMAGE sustavu:		
Korisnički definirana reagens patrona (pakiranje od 10)	447250	Nije primjenjivo
Zatvarači protiv isparavanja (pakiranje od 20)	447170	Nije primjenjivo

Svi proizvodi spremni su za uporabu.

Sastav

Gentian Cystatin C Control Kit sastoji se od istrošenog miješanog ljudskog seruma pojačanog ljudskim cistatinom C. Antibiotici se koriste kao konzervans. Za koncentracije specifične za seriju pogledajte tablicu s analitičkim vrijednostima dostupnu na www.gentian.com.

Upozorenja i mjere opreza

- Sadrži tvari ljudskog ili životinjskog podrijetla i treba ga smatrati potencijalno zaraznim materijalom. Rukujte oprezno i bacite u skladu s lokalnim propisima.
- Koncentracija natrijevog azida u ispitivanju nije ocijenjena opasnom. Međutim, akumulirani Na₃ u olovnim i bakrenim cijevima može uzrokovati stvaranje eksplozivnih metalnih azida. Kako biste to spriječili, temeljito isperite ako izlijevate u slivnik.
- Sadrži senzibilizirajući tvar ispod granične koncentracije. Može izazvati alergijsku reakciju kod nekih ljudi i može izazvati iritaciju dišnog sustava ako se udahne.
- Sadrži antibiotike i njime se mora rukovati s oprezom.
- Izljenost može rezultirati iritacijom kože i očiju
- Izbjegavajte kontakt s nekompatibilnim materijalima.
- Izbjegavajte izlaganje topolini i izravnoj sunčevoj svjetlosti

Za dodatne informacije o sigurnosti, molimo pogledajte SDS (Sigurnosni list) dostupan na www.gentian.com.

Dodatne upute za rukovanje

- Ova pretraga namijenjena je samo za uporabu *in vitro* i njome mora rukovati kvalificirano osoblje.
- Koristite jedino ovjerene i odobrene aplikacije instrumenta.
- Nemojte koristiti proizvode nakon isteka roka valjanosti.
- Nemojte mijesati reagense različitih serija ili zamijeniti poklopce reagensa, kontrola, kalibratora i serija.
- Ponovno pažljivo pritegnite poklopce nakon uporabe reagensa, kalibratora i kontrola, kako biste izbjegli isparavanje.

Skladištenje i stabilnost reagensa

Svi proizvodi isporučeni za test Gentian Cystatin C Immunoassay moraju se skladištiti na 2-8°C. Rok valjanosti otisnut je na naljepnicama. Otkriveno je da je stabilnost Gentian Cystatin C Control Kit u uporabi najmanje 26 tjedana u ispitivanju otvorene bočice (na 2-8 °C), na temelju CLSI smjernica EP25 [2].

Postupak

Za upute o tome kako instalirati novu aplikaciju, pogledajte priručnik za instrument. Održavanje instrumenta, rad i mjere opreza trebaju se provoditi u skladu s konkretnim priručnicima za instrumente.

Kontrole kvalitete

Gentian Cystatin C Control Kit trebaju se ispitivati svaki dan kada se test koristi za potvrđivanje kalibracijske krivulje. Kontrole su spremne za uporabu. Kontrole imaju raspon koncentracije specifične za seriju koje moraju biti zadovoljene prije mjerjenja uzorka. Rasponi dodijeljenih vrijednosti navedeni su u tablici analitičkih vrijednosti koja je dostupna na www.gentian.com. Ako izmjerene kontrolne vrijednosti nisu valjane, ponovite mjerjenja kontrola. Po potrebi ponovno kalibrirajte. Ako nije moguće provesti kalibraciju bez pogreške ili reproducirati valjane kontrolne vrijednosti, obratite se lokalnom distributeru za potporu.

Cystatin C

gentian

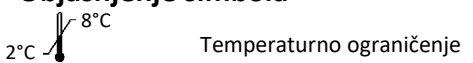
Dodatne informacije

Detaljnije informacije o sustavima serije AU, IMMAGE, Synchron i UniCel potražite u odgovarajućem priručniku sustava. S obzirom na to da društvo Beckman Coulter® ne proizvodi reagens i ne provodi kontrolu kvaliteta ni druga testiranja na pojedinačnim proizvodnim serijama, društvo Beckman Coulter® ne može se smatrati odgovornim za kvalitetu dobivenih podataka na koju utječu performanse reagensa, bilo kakva varijacija među proizvodnim serijama reagensa ili proizvođačeve promjene protokola.

Oštećenje tijekom otpreme

Obavijestite svog distributera ako je ovaj proizvod bio oštećen kada ste ga zaprimili. Trebate li tehničku pomoć, obratite se lokalnom distributeru.

Objašnjenje simbola



Temperaturno ograničenje



Rok valjanosti



Više informacija potražite u uputama za uporabu



Proizvođač



Oznaka CE s brojem prijavljenog tijela



Oznaka UKCA



Ovlašteni predstavnik u Švicarskoj



In Vitro dijagnostički medicinski proizvod



Broj proizvodne serije



Kataloški broj



Jedinstveni identifikator uređaja



Sadržaj



Niska kontrola



Visoka kontrola

Predstavnici

UK Responsible Person

Emergo Consulting (UK) Limited
c/o Cr360 – UL International
Compass House, Vision Park Histon
Cambridge CB24 9BZ
Ujedinjeno Kraljevstvo



MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Švicarska

Bibliografija

- EN ISO 17511:2021 *In vitro diagnostic medical devices — Requirements for establishing metrological traceability of values assigned to calibrators, trueness control materials and human samples* (ISO 17511:2020).
- CLSI. *Evaluation of stability of in vitro Diagnostic Reagents; Approved Guideline*. CLSI document EP25-A. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2009.

Ozbiljni incidenti

Obavijestite distributera i svoje nadležno tijelo ako su se dogodili ozbiljni incidenti u vezi s uređajem.

Promjene u odnosu na prethodnu verziju

- Uključene su informacije o SDS-u dostupnom na web stranici tvrtke Gentian.

Datum izdavanja

2023-12-07

Za druge jezike posjetite:

www.gentian.com/products/ifu/cystatin-c/beckmancoulter

Gentian AS

Bjornasveien 5
N-1596 Moss
Norveška
TEL: +47 99 33 99 05
www.gentian.com

CE 0123

UK
CA