

Gentian Cystatin C Calibrator Kit

REF 1051

For bruk i *in-vitro* diagnostikk av laboratorieansatte.

Dette dokumentet beskriver generell bruk av produktet over. For spesifikke innstillinger for instrumentet, se applikasjonsnoter som er tilgjengelig ved forespørsel til marketing@gentian.com.

Tiltenkt formål

Gentian Cystatin C Immunoassay er en immunturbidimetrisk analyse for in vitro kvantitativ påvisning av cystatin C i humant serum og plasma på automatiserte kliniske analysatorer for profesjonelle laboratoriebrukere. Måling av cystatin C brukes til diagnostisering og behandling av nyresykdommer.

Kalibratorsett indikasjon for bruk

Gentian Cystatin C Calibrator Kit er beregnet for bruk til etablering av kalibreringskurve for å måle konsentrasjonen av cystatin C i humant plasma og serumprøver med Gentian Cystatin C Immunoassay.

Angivelse av kalibratorverdi

Kalibratorverdiene gitt i vedlagte analytiske verdiark er angitt i henhold til Gentians protokoll for verdioverføring som anbefalt i ISO 17511 [1] for kalibratorer og kontroller. For spesifikk konsentrasjon av lot, se det analytiske verdiarket tilgjengelig på www.gentian.com.

Standardisering av kalibrator

Gentian Cystatin C Calibrator er standardisert mot den internasjonale kalibratorstandarden ERM-DA471/IFCC.

Analysekit komponenter

Leverte produkter	
Gentian Cystatin C Calibrator Kit (6 levels x 1 mL)	REF 1051
Nødvendige produkter, men ikke levert	
Gentian Cystatin C Control Kit (2 levels x 1 mL), eller	REF 1019
Gentian Cystatin C Control Kit (2 levels x 5 mL)	REF 1026
Gentian Cystatin C Reagent Kit	REF 1101
• R1 Assay Buffer (58 mL)	
• R2 Immunoparticles (10 mL)	

Alle produkter er klare for bruk.

Sammensetning

Gentian Cystatin C Calibrator Kit består av avfettet humant serum tilsatt humant cystatin C. Antibiotika er brukt som konserveringsmiddel. For spesifikk konsentrasjon av lot, se det analytiske verdiarket tilgjengelig på www.gentian.com.

Advarsler og forholdsregler

- Inneholder substanser av human eller animalsk opprinnelse og bør vurderes som potensielt smittsomt. Håndter med forsiktighet og avhend i henhold til lokale forskrifter.
- Konsentrasjonen av natriumazid i produktet karakteriseres som ufarlig. Likevel kan akkumulert NaN₃ i bly- og kobberør føre til generering av eksplosive metallazider. For å hindre dette, skyll godt hvis middelet havner i avløpet.

- Inneholder et sensibiliserende stoff under konsentrasjonsgrensen for merking. Kan gi allergisk reaksjon hos enkelte, og kan forårsake irritasjon av luftveiene ved innånding.
- Inneholder antibiotika og må håndteres med forsiktighet.
- Eksponering kan føre til irritasjon av hud og øyne
- Unngå kontakt med inkompatible materialer.
- Unngå eksponering av varme og direkte sollys.

For å få en kopi av SDS (sikkerhetsdatablad), ta kontakt med Gentian på marketing@gentian.com.

Tilleggsveiledning for bruk

- Denne testen er kun for *in vitro* bruk og må håndteres av profesjonelle laboratorieansatte.
- Bruk kun validerte og godkjente instrumentapplikasjoner.
- Produkter skal ikke brukes etter utløpsdatoen.
- Reagenser fra forskjellige lot nummer skal ikke blandes. Korker på reagenser, kontroller, kalibratorer og loter må ikke forveksles.
- Skru på korkene nøye etter bruk av reagenser, kalibratorer og kontroller for å unngå fordampning.

Lagring og reagensenes stabilitet

Alle produkter levert for Gentian Cystatin C Immunoassay må oppbevares ved 2-8 °C. Utløpsdatoen finnes på etikettene. Gentian Cystatin C Calibrator Kit er holdbart i minst 26 uker utført som et åpent flaske studie (ved 2-8 °C) basert på CLSI-retningslinje EP25 [2]. For kalibreringskurves stabilitet, vennligst se instrumentspesifikk applikasjonsnote.

Prosedyre

Applikasjonsnoter

Anvendelse av Gentian Cystatin C Immunoassay har blitt etablert på flere kliniske kjemiske analysatorer. Detaljerte, validerte applikasjonsnoter som beskriver prosedyrene for installasjon og analyse på spesifikke instrumenter er tilgjengelige ved forespørsel til marketing@gentian.com. For instruksjoner om hvordan man installerer en ny applikasjon, se instrumenthåndboken. Vedlikehold, drifts- og forholdsregler må håndteres i henhold til den spesifikke instrumenthåndboken.

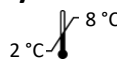
Etablering av kalibreringskurven

Kalibratornivå 1 til 6 brukes for å etablere en 6-punkts standardkurve som definert i instrumenthåndboken. Kalibratorene er klare for bruk, fortynning skal ikke programmeres. Kalibratorverdier er lot-spesifikke, og ny kalibrering må utføres når en ny kalibreringslot tas i bruk. Fastsatte kalibratorverdier er oppgitt på arket med analyseverdier tilgjengelig på www.gentian.com. Ny kalibrering bør utføres i henhold til instrumentspesifikk kalibreringskurvestabilitet, og ved bruk av ny reagenslot.

Kvalitetskontroller

Gentian Cystatin C Controls bør analyseres hver dag testen er i bruk for å validere kalibreringskurven. Kontrollene har lot-spesifikke konsentrasjonsintervaller som må oppnås før prøver kan måles. De fastsatte intervallene er angitt på arket med analyseverdier tilgjengelig på www.gentian.com. Dersom målte kontrollverdier er ugyldige, gjenta kontrollmålingene. Kalibrer på nytt om nødvendig. Dersom kalibrering ikke kan fullføres uten feil, eller gyldige kontrollverdier ikke kan reproduseres, ta kontakt med lokal distributør for hjelp.

Symboloversikt

	Oppbevaringstemperatur
	Brukes innen
	Se pakningsvedlegg
	Produsent
	CE merke med nummer for meldingsorganet
	UKCA merke
	Sveitsisk autorisert representant
	<i>In vitro</i> -diagnostisk medisinsk utstyr
	Lotnummer
	Katalognummer
	Entydig utstyrsidentifikasjon
	Innhold
	Kalibrator
	Kalibratornivå 1
	Kalibratornivå 2
	Kalibratornivå 3
	Kalibratornivå 4
	Kalibratornivå 5
	Kalibratornivå 6



Gentian AS

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



Representanter

UK ansvarlig
person

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

CH REP

MedEnvoy Switzerland
Gotthardstrasse 28
6302 Zug
Sveits

Referanser

1. 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).
2. CLSI. Evaluation of stability of in vitro Diagnostic Reagents; Approved Guideline. CLSI document EP25-A. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2009.

Alvorlige hendelser

Ved alvorlige hendelser ved bruk av produktet, vennligst informer din distributør og tilsynsmyndighetene.

Endringer fra foregående versjon

- La til nummeret til det meldte organet
- La til UKCA merket
- La til kapittelet Representanter
- Mindre redaksjonelle endringer og rettelser i hele dokumentet.

Utstedelsesdato

2023-03-01