

Seronorm™

Immunoassay Liq

Immunoassay Liq Low

Immunoprotein Liq

Cardiac Acute Liq



The lot-specific document is available at the SERO website



EN

Product description

Seronorm™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq is a liquid human-based control serum produced from blood collected from voluntary blood donors. Each unit is separately checked using CE approved tests to be negative for HBs antigen, HIV p24-antigen and HIV I, II and HCV antibodies. However, since no method can completely exclude the presence of infectious agents, this material should be handled as an ordinary patient sample.

Safety Data Sheet (SDS) is available at our website www.sero.no.

Use of this product as a trueness control is only recommended together with the lot-specific document which includes the analytical data and stability information. Please visit www.sero.no/theserolibrary to download the lot-specific document. The 8-digit number printed on the label at the top of the first page of this document is the code required to access the lot-specific document on the website. If you do not have internet access or the label is missing, please contact your local distributor or SERO directly. SERO's contact information can be found on the last page of this document.

FR

Description du produit

Seronorm™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq est un sérum de contrôle humain liquide fabriqué à partir de sang prélevé auprès de donneurs volontaires. Chaque échantillon est testé pour être négatif à l'Antigène HB, l'antigène p24 du VIH, les anticorps VIH I/II et VHC en utilisant des tests marqués CE. Cependant aucune des méthodes d'analyse actuellement connues ne peut garantir de façon absolue que ces produits ne contiennent aucun agent pathogène transmissibles. Ce produit doit être manipulé comme un échantillon de patient.

La fiche de données de sécurité est disponible sur notre site à l'adresse www.sero.no.

L'utilisation de ce produit comme contrôle de la justesse est recommandée exclusivement dans le cadre du document spécifique du lot qui comprend les données analytiques et celles concernant la stabilité. Pour télécharger le document spécifique du lot, veuillez visiter la page www.sero.no/theserolibrary. Le numéro de huit chiffres imprimé sur l'étiquette en haut de la première page de ce document est nécessaire pour accéder aux documents spécifiques du lot sur le site Web. Si vous n'avez pas d'accès Internet ou si l'étiquette est manquante, veuillez contacter votre distributeur local ou SERO directement. Vous trouverez les informations pour contacter SERO sur la dernière page de ce document.

DE

Produktbeschreibung

Seronorm™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq ist ein flüssiges, vom Menschen stammendes Kontrollserum, das aus dem von freiwilligen Blutspendern gesammelten Blut hergestellt wird. Jede Einheit wird einzeln unter Anwendung CE-zugelassener Tests negativ auf HBs Antigen, HIV, p24-Antigen und HIV I, II und HCV-Antikörper getestet. Da allerdings kein Verfahrens das Vorhandensein infektiöser Mittel vollständig ausschließen kann, ist dieses Material als gewöhnliche Patientenprobe zu handhaben.

Das Sicherheitsdatenblatt ist auf unserer Website www.sero.no verfügbar.

Die Verwendung des Produkts zur Kontrolle der Richtigkeit ist nur zusammen mit dem chargenspezifischen Dokument mit Analysedaten und Haltbarkeitsinformationen empfohlen. Das chargenspezifische Dokument kann auf www.sero.no/theserolibrary heruntergeladen werden. Die 8-stellige Zahl auf der Kennzeichnung oben auf der ersten Seite dieses Dokuments ist der Code, der zum Zugriff auf das chargenspezifische Dokument auf der Website erforderlich ist. Wenn Sie keinen Internetzugriff haben oder die Kennzeichnung fehlt, wenden Sie sich bitte an Ihren Vertreter oder an SERO direkt. Die Kontaktangaben von SERO sind auf der letzten Seite dieses Dokuments abgedruckt.

ES

Descripción del producto

Seronorm™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq es un suero de control líquido de origen humano elaborado a partir de sangre extraída de donantes voluntarios. Se comprueba por separado que cada unidad de negativo en pruebas con marcado «CE» del antígeno HB, antígeno P24 del VIH y anticuerpos frente a VIH-1, VIH-2 y VHC. Sin embargo, dado que ningún método puede descartar completamente la presencia de agentes infecciosos, este material deberá manipularse como una muestra normal de un paciente.

La ficha de datos de seguridad (FDS) está disponible en nuestro sitio web www.sero.no.

Solo se recomienda el uso de este producto como control de veracidad si va acompañado del documento específico del lote donde se incluyen datos analíticos e información sobre la estabilidad. Visite www.sero.no/theserolibrary para descargar el documento específico del lote. El número de ocho dígitos impreso en la etiqueta que hay en la parte superior de la primera página de este documento, es el código requerido para acceder al documento específico del lote en el sitio web. Si no dispone de acceso a Internet o falta la etiqueta, puede ponerse en contacto con su distribuidor local o directamente con SERO. La información de contacto de SERO se proporciona en la última página de este documento.

Intended use

Seronorm™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq is intended for use as an assayed quality control material to monitor the precision and trueness of laboratory measurement procedures.

Instructions for use •

To secure uniformity, ensure that each vial is similarly treated with respect to preparation for use. Always mix contents before use.

1. Thaw the vial contents by gentle continuous rolling for approximately 30 minutes until the material has thawed completely.
2. Remove the amount of material required for testing and analyze immediately.
3. Prior to subsequent use, remove the vial from 2-8 °C and mix gently before sampling. Replace the stopper immediately and store the vial at 2-8 °C.
4. Any material removed from the vial but not used should be discarded. DO NOT RETURN control material to the original vial once removed.
5. Establish target values and analytical ranges for the control material based on the measurement procedures in the lab.

Utilisation prévue

Seronorm™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq est destiné à être utilisé comme matériel de contrôle de qualité pour afin de vérifier la précision et l'exactitude des procédures de mesure en laboratoire.

Mode d'emploi •

Pour garantir l'uniformité, veiller à ce que chaque flacon soit préparé de la même manière. Toujours mélanger le contenu avant utilisation.

1. Décongeler le contenu du flacon en effectuant un mouvement de roulement continu doux pendant environ 30 minutes, jusqu'à ce que le matériel soit complètement décongelé.
2. Prélever la quantité de matériel nécessaire pour l'analyse et effectuer l'analyse immédiatement.
3. Avant toute utilisation ultérieure, retirer le flacon de l'environnement de conservation à 2-8 °C, puis mélanger doucement le contenu avant l'échantillonnage. Remettre le bouchon immédiatement et conserver le flacon à 2-8 °C.
4. Tout matériel extrait du flacon et non utilisé doit être éliminé. NE PAS REMETTRE le matériel de contrôle déjà prélevé dans le flacon d'origine.
5. Déterminer les valeurs cibles et les plages analytiques pour le matériel de contrôle en fonction des procédures de mesure du laboratoire.

Verwendungszweck

Seronorm™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq ist als getestetes Qualitätskontrollmaterial zur Überwachung der Präzision und Echtheit von Labormessverfahren bestimmt.

Gebrauchsanweisung •

Um die Einheitlichkeit zu sichern muss gewährleistet werden, dass jedes Fläschchen im Hinblick auf die Vorbereitung für die Verwendung ähnlich gehandhabt wird. Den Inhalt vor dem Gebrauch immer mischen.

1. Inhalt der Ampulle durch vorsichtiges, 30 min langen Rollen auftauen, bis das gesamte Material vollständig aufgetaut ist.
2. Die zur Prüfung erforderliche Materialmenge entfernen und sofort analysieren.
3. Vor der anschließenden Verwendung die Ampulle aus dem Kühlschrank (2-8 °C) entfernen und vor der Probenahme vorsichtig mischen. Die Ampulle sofort wieder mit dem Stopfen verschließen und bei 2-8 °C lagern.
4. Material, dass aus dem Fläschchen entnommen, aber nicht verwendet wurde, muss verworfen werden. Das Kontrollmaterial nach seiner Entnahme NICHT in das ursprüngliche Fläschchen ZURÜCKGEBEN.
5. Ausgehend von den Messverfahren im Labor Zielwerte und Messbereiche für das Kontrollmaterial festlegen.

Uso previsto

Seronorm™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq está indicado para su uso como material de control de calidad probado para supervisar la precisión y veracidad de los procedimientos de medición de laboratorios.

Instrucciones de uso •

Para garantizar la uniformidad, asegúrese de que cada vial se trate de forma similar en lo que se refiere a la preparación para el uso. Mezcle siempre el contenido antes de usarlo.

1. Descongele el contenido del vial haciéndolo girar suave y continuamente durante aproximadamente 30 minutos hasta que el material se haya descongelado completamente.
2. Extraiga la cantidad de material necesario para la prueba y analícelo inmediatamente.
3. Previo a su uso, saque el vial de los 2-8 °C y mézclelo con suavidad antes de tomar la muestra. Vuelva a colocar el tapón inmediatamente y almacene el vial a 2-8 °C.
4. Todo material extraído del vial que no se utilice deberá desecharse. Una vez sacado, NO VUELVA A METER el material de control en el vial original.
5. Establezca los valores objetivos y los intervalos analíticos para el material de control basándose en los procedimientos de medición del laboratorio.

Descrizione del prodotto

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq è un siero di controllo liquido umano prodotto dal sangue prelevato da donatori volontari. Ciascuna unità viene controllata separatamente usando test approvati CE che devono risultare negativi all'antigeno HB, all'antigeno HIV p24 e agli anticorpi HIV I, II e HCV. Tuttavia, poiché nessun metodo può escludere del tutto la presenza di agenti infetti, questo materiale deve essere manipolato come un normale campione di paziente.

La scheda di sicurezza (SDS) è disponibile sul nostro sito web www.sero.no.



L'uso di questo prodotto come controllo dell'accuratezza è consigliato solo unitamente al documento specifico del lotto che contiene i dati analitici e le informazioni sulla stabilità. Visitare il sito web www.sero.no/theserolibrary per scaricare il documento specifico del lotto. Il numero a 8 cifre stampato sull'etichetta nella parte superiore della prima pagina di questo documento è il codice necessario per accedere al documento specifico del lotto sul sito web. Se non si dispone di un accesso a Internet o se manca l'etichetta, contattare il distributore locale o direttamente SERO. Le informazioni per contattare SERO possono essere trovate sull'ultima pagina di questo documento.

Descrição do produto

O Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq é um soro humano líquido para efeitos de controlo, produzido a partir de colheitas de sangue de doadores voluntários. Cada unidade é examinado individualmente, com base em testes aprovados pela CE, para verificar se é negativo ao antígeno HBs, antígeno HIV p24 e anticorpos HIV I, II e HCV. Contudo, visto nenhum método poder excluir por completo a presença de agentes infeciosos, este material deve ser tratado como uma amostra de pacientes normais.

O documento com as especificações de segurança (SDS) encontra-se disponível no nosso website www.sero.no.



A utilização deste produto como controlo da veracidade é recomendada apenas em conjunto com o documento específico do lote, o qual inclui os dados analíticos e a informação sobre a estabilidade. Por favor, visite www.sero.no/theserolibrary para efetuar o download do documento específico do lote. O número de 8 dígitos impresso na etiqueta no topo da primeira página do presente documento é o código necessário para ter acesso ao documento específico do lote no website. Se não dispor de forma de acesso à internet ou se a etiqueta estiver em falta, por favor, contacte o seu distribuidor local ou contacte a SERO diretamente. Os dados de contacto da SERO podem ser obtidos na última página do presente documento.

Productbeschrijving

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq is een vloeibaar humaan controleserum geproduceerd uit bloed dat wordt verzameld van vrijwillige bloeddonoren. Elke eenheid wordt afzonderlijk gecontroleerd en moet negatief worden getest op Hb-antigenen, hiv p24-antigen en hiv I-, hiv II- en HCV-antilichamen door middel van CE-goedgekeurde tests. Omdat geen enkele methode de aanwezigheid van infectieuze bestanddelen volledig kan uitsluiten, moet dit materiaal als een gewoon patiëntmonster worden behandeld.

Veiligheidsinformatieblad (Safety Data Sheet, SDS) beschikbaar op onze website www.sero.no.



Het gebruik van dit product als waarheidscontrolemiddel is alleen aanbevolen in combinatie met het partijspecifieke document dat de analytische gegevens en stabiliteitsinformatie bevat. Zie www.sero.no/theserolibrary om het partijspecifieke document te downloaden. Het 8-cijferige nummer op het etiket bovenaan op de eerste pagina van dit document is de code om toegang te krijgen tot het partijspecifieke document op de website. Als u geen toegang hebt tot het internet, neemt u contact op met uw plaatselijke leverancier of rechtstreeks met SERO. De contactgegevens van SERO vindt u op de laatste pagina van dit document terug.

Popis výrobku

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq je kapalné kontrolní sérum lidského původu vyrobené z krve odebrané dobrovolným dárčům krve. Každá jednotka byla jednotlivě zkонтrolována pomocí testů se schválením CE na prokázání negativního nálezu HbsAg a protílátkek anti-HIV I, anti-HIV II a anti-HCV. Protože však žádnou metodou nelze zcela vyloučit přítomnost infekčních agensů, je nutné s tímto materiálem manipulovat jako s obvyklými vzorky pacientů.

Bezpečnostní list (BL) je k dispozici na našich webových stránkách www.sero.no.



Výrobek se doporučuje používat pro kontrolu pravdivosti pouze spolu s daným dokumentem specifickým pro danou šárzi, jenž obsahuje analytická data a informace o stabilitě. Tento dokument specifický pro danou šárzi lze stáhnout na stránce www.sero.no/theserolibrary. Kód požadovaným pro přístup k dokumentu specifickému pro danou šárzi na danych webových stránkách je osmimístné číslo uvedené na štítku v horní části první stránky tohoto dokumentu. Jelikož nemáte přístup k internetu, případně tento štítek chybí, obraťte se na místního distributora nebo přímo na společnost SERO. Kontaktní údaje na společnost lze najít na poslední stránce tohoto dokumentu.

Opis proizvoda

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq je tečni kontrolni serum humanog porekla proizveden od krvi sakupljene od dobrovoljnih davalaca krvi.Svaka pojedinačna jedinicna krv je proverena pomoću testova koji imaju CE odobrenje i potvrđeno je da je negativna na HBs antigen, HIV p24-antigen, HIV I, II i HCV antitela. Međutim, pošto nijedan metod ne može potpuno da isključi prisustvo infektivnih agensa, ovim materijalom bi trebalo da se rukuje kao svakim običnim uzorkom pacijenta.

Sigurnosni list je dostupan na našem web-sajtu www.sero.no.



Upotreba ovog proizvoda kao kontrole za praćenje tačnosti preporučuje se samo zajedno sa dokumentom specifičnim za određenu seriju koji sadrži analitičke podatke i informacije o stabilitetu. Posetite web sajt www.sero.no/theserolibrary da biste preuzeli dokument specifičan za datu seriju. 8-cifreni broj odstampa na nalepnici na vrhu prve strane ovog dokumenta predstavlja šifru koja je neophodna za pristup dokumentu specifičnom za datu seriju na web sajtu. Ako nemate pristup Internetu ili ova nalepnica nedostaje, kontaktirajte lokalnog distributera ili direktno kompaniju SERO. Informacije za kontakt sa kompanijom SERO navedene su na poslednjoj stranici ovog dokumenta.

Uso previsto

L'uso previsto di Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq è come materiale di controllo qualità verificato per monitorare la precisione e l'attendibilità delle procedure di misurazione nei laboratori.

Istruzioni per l'uso •

Per garantire l'uniformità, accertarsi che ciascun flacone sia trattata analogamente per quanto riguarda la preparazione per l'uso. Miscelare sempre i contenuti prima dell'uso.

1. Scongelare i contenuti delle provette ruotandole continuamente e delicatamente per circa 30 minuti fino a quando il materiale non si sarà scongelato completamente.
2. Rimuovere la quantità di materiale necessaria per il test e analizzare immediatamente.
3. Prima dell'uso successivo, rimuovere la provetta dalla temperatura di 2-8 °C e mescolare delicatamente prima della campionatura. Richiudere immediatamente con il tappo di gomma e conservare la provetta alla temperatura di 2-8 °C.
4. Qualsiasi materiale prelevato dal flacone ma non utilizzato deve essere eliminato. NON REINSERIRE il materiale di controllo nel flacone dopo che è stato rimosso.
5. Determinare valori target e intervalli analitici per il materiale di controllo, sulla base delle procedure di misurazione del laboratorio.

Uso previsto

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq deve ser usado como material de controlo de qualidade ensaiado para monitorizar a precisão e a veracidade dos processos de medição em laboratório.

Instruções de utilização •

Para garantir a uniformidade, certifique-se de que cada frasco é tratado de igual forma com respeito à preparação a utilizar. Misture os conteúdos sempre antes de utilizar.

1. Descongelo o conteúdo do frasco, girando-o moderada e sucessivamente durante aproximadamente 30 minutos até o material estar completamente descongelado.
2. Remova a quantidade de material necessária para o teste e analise-a imediatamente.
3. Previamente à sua utilização, retire o frasco dos 2-8 °C e misture delicadamente antes da amostragem. Volte a colocar a tampa imediatamente e conserve o frasco a 2-8 °C.
4. Qualquer material removido do frasco sem que se tenha utilizado deverá ser descartado. NÃO VOLTE A COLOCAR material de controlo no frasco original depois de retirado.
5. Estabeleça valores alvo e intervalos analíticos para o material de controlo com base nos procedimentos de medição do laboratório.

Beoogd gebruik

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq is bestemd voor gebruik als geanalyseerde kwaliteitscontrolemateriaal voor het bewaken van de nauwkeurigheid en juistheid van meetprocedures in laboratoria.

Gebruiksaanwijzing •

Waarborg de uniformiteit door elk flesje op dezelfde wijze te behandelen wat betreft de voorbereiding voor gebruik. Meng de inhoud altijd voor gebruik.

1. Ontdooi de inhoud van het flesje door het flesje gedurende ongeveer 30 minuten voordurend zachtjes te rollen tot het materiaal volledig onttdooid is.
2. Verwijder de hoeveelheid materiaal die vereist is voor de test en analyseer dit onmiddellijk.
3. Verwijder het flesje voor gebruik uit het bereik van 2-8°C en meng het materiaal voorzichtig voordat u een monster neemt. Plaats de stop onmiddellijk terug en bewaar het flesje bij 2-8°C.
4. Materiaal dat uit het flesje is verwijderd maar niet is gebruikt, moet worden weggegooid. Doe controlemateriaal dat uit het originele flesje is verwijderd, NIET TERUG in het flesje.
5. Stel de doelwaarden en het analytisch bereik voor het controlemateriaal vast op basis van de meetprocedures in het laboratorium.

Účel použití

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq slouží jako kontrolní materiál s ověřenou kvalitou ke sledování preciznosti a přesnosti postupů laboratorních měření.

Návod k použití •

K zabezpečení jednotnosti výsledků zajistěte, aby bylo během přípravy k použití manipulováno s každou ampuli obdobně. Před použitím obsah vždy promíchejte.

1. Obsah ampule rozmrázte mírným nepřetržitým otáčivým pohybem po dobu přibližně 30 minut, až se materiál zcela rozmráží.
2. Odeberete množství materiálu, které je potřeba pro test a analýzu.
3. Před následným použitím ampulu přesuněte z prostředí 2-8 °C a před odběrem vzorku obsah zlehka promíchejte. Na ampuli neprodržte nadase zátku a materiál uložte při teplotě 2-8 °C.
4. Veškerý nespotřebovaný materiál odebraný z ampule je třeba zlikvidovat. Po odebrání NEVRACE/JE kontrolní materiál zpět do původní ampule.
5. Na základě měření v laboratori stanovte cílové hodnoty a analytická rozmezí pro kontrolní materiál.

Namena

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq je namenen je upotrebui kao kontrolni materijal sa deklarisanim analitičkim vrednostima radi praćenja preciznosti i tačnosti laboratorijskih mernih procedura.

Uputstvo za upotrebu •

Da biste obezbedili ujednačenost, postarajte se da se svaka bočica na sličan način priprema za upotrebu. Uvek promišljajte sadržaj pre upotrebe.

1. Odmrznite sadržaj boćice tako što ćete nežno i neprekidno kotrljati oko 30 minuta dok se materijal zcela razmrzi.
2. Izvadite količinu materijala koja je potrebna za testiranje i odmah analizirajte.
3. Pre naknadne upotrebe izvadite boćicu iz 2-8°C i nežno promišljajte pre uzorkovanja. Odmah vratić ćep i uskladišti boćicu na 2-8°C.
4. Sav materijal koji se izvadi iz boćice, ali se ne iskoristi, bi trebalo da se bací. NEMOJTE VRAĆATI kontrolni materijal u originalnu boćicu nakon što je bio izvaden.
5. Utvrdite ciljne vrednosti i analitičke raspone za kontrolni materijal na osnovu mernih procedura u laboratorijskim.

Opis produktu

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq to płynne, ludzkie oczosce kontrolne wyprodukowane z krwi pobranej od dobrowolnych dawców krwi. Każdy jednostka jest osobno badany za pomocą zatwierdzonych testów CE na występowanie ujemnego antygenu HBs, antygenu p24 HIV i HIV I, II oraz antyciąg HCV. Jednakże, ponieważ żadna metoda nie może w pełni wykluczyć obecności czynników zakaźnych, materiał ten należy traktować jako zwykłą próbkę pacjenta.

Karta charakterystyki (SDS) jest dostępna na naszej stronie internetowej www.sero.no.

 Zaleca się używanie niniejszego produktu do kontroli poprawności wyłącznie wraz z dokumentem specyficznym dla partii, który zawiera dane analityczne i informacje o stabilności. Dokument specyficzny dla partii można pobrać na stronie www.sero.no/theserolibrary. Ośmioocyfrowy numer wydrukowany na etykiecie w górnej części pierwszej strony niniejszego dokumentu jest kodem koniecznym do uzyskania dostępu do dokumentu specyficznego dla partii, który znajduje się na stronie internetowej. W przypadku braku dostępu do Internetu lub braku etykiety należy się skontaktować z lokalnym sprzedawcą lub bezpośrednio z firmą SERO. Informacje kontaktowe firmy SERO znajdują się na ostatniej stronie niniejszego dokumentu.

Descrierea produsului

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq este un set de control lichid, de origine umană, obținut din sânge recoltat de la donatori voluntari. Fiecare unitate de sânge este verificată individual utilizând teste aprobată CE dacă este negativ pentru antigenul HBs, antigenul HIV p24 și pentru anticorpii HIV I, II și HCV. Cu toate acestea, deoarece nicio metodă nu poate exclude complet prezența agentilor infecțioși, acest material trebuie manipulat ca o probă de pacient obișnuită.

Fișa tehnică de securitate (SDS) este disponibilă pe site-ul nostru web la www.sero.no.

 Se recomandă utilizarea acestui produs ca material de control al justitiei numai împreună cu documentul specific lotului care include datele analitice și informațiile privind stabilitatea. Vă rugăm să vizitați site-ul www.sero.no/theserolibrary pentru a descărca documentul specific lotului. Numărul format din 8 cifre imprimat pe eticheta din partea de sus a primei pagini a acestui document reprezintă codul necesar pentru a accesa documentul specific lotului de pe site-ul web. Dacă nu aveți acces la Internet sau dacă eticheta lipsește, vă rugăm să contactați distribuitorul dvs. local sau direct firma SERO. Informațiile de contact ale firmei SERO pot fi găsite pe ultima pagină a acestui document.

Ürün açıklaması

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq, gönüllü ve erişilenden önceki insanlardan üretilen insan kaynaklı bir likit kontrol serumudur. Her ünite ayrı ayrı, CE onaylı testler kullanılarak HBs antijeni, HIV p24-antijenleri ve HIV I, II ve HCV antikorları negatifliği açısından kontrol edilmiştir. Ancak hiçbir yöntem enfeksiyonuz malzemelerin var olduğunu tam olarak garanti edemeyeceğinden bu materyale sıradan bir hasta numunesi olarak muamele edilmelidir.

Güvenlik Veri Sayfası (SDS), www.sero.no adresindeki web sitemizde bulunmaktadır.

 Bu ürünün doğruluk kontrolü için kullanımı yalnızca analitik verileri ve stabilite bilgilerini içeren ürün partisine özel belgelere birlikte önceliklendirilmiştir. Ürün partisine özel belgeyi indirmek için lütfen www.sero.no/theserolibrary adresini ziyaret edin. Bu belgenin en üstündeki etikette basılı 8 basamaklı sayı, web sitesinde ürün partisine özel belgeye erişmek için gereken koddur. Eğer internet erişiminiz yoksa ya da etiket yoksa lütfen yerel dağıtımınız ya da doğrudan SERO ile görüşün. SERO'nun iletişim bilgileri bu belgenin son sayfasında bulunabilir.

Περιγραφή του προϊόντος

To Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq είναι ένας υγρός ορός ελέγχου ανθρώπινης προέλευσης που παράγεται από αίμα εθελοντών αιμοδοτών. Κάθε Μονάδα ελέγχεται ξεχωριστά με δοκιμασίες που φέρουν πιστοποίηση CE, ώστε να διαπιστωθεί ότι είναι αρνητική για τα επιφανειακά αντιγόνα της ηπατίτιδας B (HBs), το αντιγόνο p24 του HIV και τα αντιαύτικα των ιών HIV, I, II και HCV. Ομως, επειδή καιμά μέθοδος δεν μπορεί να αποκλείει απόλυτα την παρουσία μολυσματικών παραγόντων, αυτό το υλικό πρέπει να αντιμετωπίζεται όπως τα δείγματα των ασθενών.

Δελτία δεδομένων ασφαλείας (SDS) διατίθενται στην ιστοσελίδα μας www.sero.no.

 Η χρήση αυτού του προϊόντος για τον έλεγχο της ορθότητας συνιστάται μόνο μαζί με το ειδικό για την παρτίδα έγγραφο που περιλαμβάνει τα αναλυτικά δεδομένα και πληροφορίες για τη σταθερότητα. Επισκεφτείτε την ιστοσελίδα www.sero.no/theserolibrary για να καταφόρθετε στο ειδικό για την παρτίδα έγγραφο. Ο οκτώφιλος αριθμός που είναι τυπωμένος στην επισήμανση στην κορυφή της πρώτης σελίδας αυτού του εγγράφου απαιτείται για την πρόσβαση στο ειδικό για την παρτίδα έγγραφο στην ιστοσελίδα. Εάν δεν έχετε πρόσβαση στο διαδίκτυο ή η επισήμανση λείπει, επικοινωνήστε με τον τοπικό διανομέα ή απευθείας με τη SERO. Τα στοιχεία επικοινωνίας της SERO αναφέρονται στην τελευταία σελίδα αυτού του εγγράφου.

Produktbeskrivning

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq är ett humanbaserat kontrollsära i liquid-form framställt från blod samlat från frivilliga donatorer. Varje enhet är separat kontrollerad med CE märkta tester och visat negativa resultat för HBs antigen, HIV p24-antigen och HIV I,II och HCV antikroppar. På grund av att ingen metod helt kan utesluta närväro av infektiösa ämnen, skall detta material handhas som ordinarie patientprover.

Säkerhetsdatablad (SDS) finns tillgängliga på vår web-sida www.sero.no.

 Användning av denna produkt som riktighetskontroll rekommenderas enbart tillsammans med det lotspecifika dokumentet med analytiska data och stabilitetsinformation. Besök www.sero.no/theserolibrary för att ladda ner det lotspecifika dokumentet. Det åttasiffriga numret som är tryckt på etiketten längst upp på första sidan i detta dokument är den kod du behöver för att komma åt det lotspecifika dokumentet på webbplatsen. Om du inte har tillgång till internet eller om etiketten saknas ber vi dig kontakta den lokala återförsäljaren eller SERO direkt. SEROs kontaktuppgifter finns på sista sidan i detta dokument.

Zastosowanie

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq jest przeznaczono do stosowania jako probierzcy, jakościowy materiał kontrolny mający na celu monitorowanie precyzji i poprawności laboratoryjnych procedur pomiarowych.

Sposób użycia •

Aby zapewnić jednorodność wyników, każdą fiolkę należy przygotować do użycia w podobny sposób. Przed użyciem należy zawsze wymieszać zawartość.

- Rozmrażać zawartość fiolki poprzez jej delikatne, nieprzerwane obracanie przez około 30 minut, aż do całkowitego rozmrznięcia materiału.
- Wyjąć ilość materiału wymaganą do testów i niezwłocznie poddać ją analizie.
- Przed późniejszym użyciem przenieść fiolkę z otoczenia o temperaturze 2-8 °C i delikatnie wymieszać przed pobraniem próbki. Natychmiast włożyć zatyczkę i przechowywać fiolkę w temperaturze 2-8 °C.
- Materiał wyjęty z fiolki, ale nie wykorzystany, należy usunąć. Po wyjęciu materiału kontrolnego NIE WOLNO GO PONOWNIĘ UMIESZCZAĆ w fiolce.
- Ustalić wartości docelowe i analityczne zakresy materiału kontrolnego w oparciu o procedury pomiarowe w laboratorium.

Utilizare prevăzută

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq este destinat utilizării ca material de control al calității testat, pentru a monitoriza precizia și exactitatea procedurilor de măsurare din laborator.

Instrucțiuni de utilizare •

Pentru a garanta uniformitatea, asigurați-vă că fiecare flacon este tratat într-un mod similar în ceea ce privește pregătirea pentru utilizare. Amestecați întotdeauna conținutul înainte de utilizare.

- Decongelați conținutul flaconului prin rostogolire delicată și continuă timp de aproximativ 30 de minute până când materialul se dezgheată complet.
- Scoateți canătărea necesară de material pentru testare și analiza-o imediat.
- Înainte de următoarea utilizare, scoateți flaconul din mediul cu temperatură de 2-8 °C și amestecați conținutul încă dinainte de luarea unei probe. Puneti imediat capacul înapoi și păstrați flaconul la 2-8 °C.
- Orice material scos din flacon, dar nefolosit trebuie aruncat. NU REINTRODUCETE materialul de control în flaconul original, odată ce a fost scos din acesta.
- Stabilități valoriță și intervalele analitice pentru materialul de control pe baza procedurilor de măsurare din laborator.

Hedeflenen kullanım

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq, laboratuvar ölçüm işlemlerinin doğruluğunu ve hassasiyetini izlemek için degeri belirlenmiş bir kalite kontrol materyali olarak kullanılmak üzere üretilmiştir.

Kullanım talimatları •

Homojenliğin sağlanması için kullanım hazırlığı sırasında her flakona aynı işlemin uygulanıldığından emin olun. Kullanmadan önce her zaman içeriklerin homojenliğini sağlamak için flakonu hafifçe döndürerek karıştırın.

- Flakonun içindekileri, yaklaşık 30 dakika boyunca malzeme tamamen çözülene kadar sürekli hafifçe döndürerek karıştırın.
- Hemen test ve analiz için gerekli miktarla malzeme alın.
- Bir sonraki kullanımından önce, flakonu 2-8 °C derecedečikartın ve numune alınmadan önce hafifçe karıştırın. Hemen kapağını kapatın ve flakonu 2-8 °C sıcaklıkta saklayın.
- Flakondan alınan ancak kullanılmayan materyaller atılmalıdır. Bir kez alındıktan sonra kontrol malzemesini TEKRAR orijinal flakona AKTARMAYIN.
- Laboratuvara ölçülmüş prosedürlerine göre kontrol materyali için hedef değerleri ve analitik aralıkları belirleyin.

Ενδειδειγμένη χρήση

To Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq προορίζεται για χρήση ως ταυτοποιημένο υλικό ποιοτικού ελέγχου με σκοπό την παρακολούθηση της ακρίβειας και αξιόποιας πιστότητας των εργαστηριακών διαδικασιών μέτρησης.

Οδηγίες χρήσης •

Για να διασφαλιστεί η συνοχή των αποτελεσμάτων, βεβαιωθείτε ότι όλα τα φιαλίδια υποβάλλονται στην ίδια διαδικασία και συμφωνα με την πρεσούμαση για χρήση. Το περιεχόμενο πάντα από τη χρήση.

- Αποψύστε το περιεχόμενο του φιαλίδιου περιστρέφοντάς το ήπια και συνεχώς από την περίπου 30 λεπτά έως ότου το υλικό αποψύχεται πλήρως.
- Αφαιρέστε την πιστότητα υλικού που απαιτείται για τη δοκιμασία και ανακύψτε από τη θέση φύλαξης στους 2-8 °C και αναμείξτε ήμερα προτού λάβετε το δείγμα. Επανατοποιηθείτε απέμειντος το πόμα και φυλάξτε το φιαλίδιο στους 2-8 °C.
- Κάθε ποσότητα υλικού που αφαιρέται από το φιαλίδιο, αλλά δεν χρησιμοποιείται, πρέπει να απορρίπτεται. Καμία ποσότητα υλικού ελέγχου που έχει αφαιρεθεί από το φιαλίδιο, ΔΕΝ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΕΠΙΣΤΡΕΦΕΙ ΣΕ ΑΥΤΟ.
- Καθορίστε τις τιμές-στόχο και τα αποδεκτά εύρη αποτελεσμάτων ανάλωσης για το υλικό ελέγχου με βάση τη διαδικασίες μέτρησης που χρησιμοποιούνται στο εργαστήριο σας.

Avsedd användning

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq är avsedd att användas som ett facetsatt kvalitetskontrollmaterial för monitoring, av precision och riktighet för laboratoriets mätprocedurer.

Instruktioner för användning •

För att säkra likformighet, särskällt att varje flaska behandlas på samma sätt när det gäller förberedelse för användning. Blanda alltid innehållet innan användning.

- Tina injektionsflaskan genom att varsamt rulla den kontinuerligt i 30 minuter tills materialet har tinat helt.
- Ta ut den mängd material som behövs för testet och analysera omedelbart.
- Före efterföljande användning: ta injektionsflaskan ur 2-8 °C och blanda varsamt före provtagning. Sätt tillbaka propren omedelbart och förvara injektionsflaskan vid 2-8 °C.
- Allt material urtaget ur flaskan, men ej använts, skall kastas. Återför aldrig något material till originalflaskan.
- Etablera åsatta värden och analytisk range för kontrollmaterialet baserat på laboratoriets mätprocedurer.

Produktbeskrivelse

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq er et flytende humanbasert kontrollserum produsert fra blod samlet inn fra kun frivillige blodgivere. Hver enhet er kontrollert separat ved hjelp av CE-godkjente tester og påvist å være negativ for HBs antigen, HIV p24-antigen og HIV I, II og HCV antistoffer. Ettersom ingen metode kan fullstendig utelukke tilstedeværelsen av smittestoffer, bør dette materialet håndteres som en vanlig pasientprøve.

Sikkerhetsdatablad (SDS) er tilgjengelig på vår nettside www.sero.no.



Bruk av dette produktet som en riktighetskontroll anbefales kun sammen med det lot-spesifikke dokumentet med analysedata og stabilitetsinformasjon. Besøk www.sero.no/theserolibrary for å laste ned det lot-spesifikke dokumentet. Det 8-cifrede nummeret som er trykket på etiketten øverst på første side av dette dokumentet er den koden du vil trenge for å få tilgang på det lot-spesifikke dokumentet på websiden. Dersom du ikke har tilgang til internett eller om etiketten mangler, ta kontakt med din lokale forhandler eller SERO direkte. SEROs kontaktinformasjon finnes på siste side av dette dokumentet.

Produktbeskrivelse

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq er et væskeformigt humanbaseret kontrollserum, der er fremstillet fra blod, der er indsamlet fra frivillige bloddonorer. Hver enkelt enhed er kontrolleret individuelt ved bruk av CE-godkjente tests og funnet negativ for HBs-antigen, HIV-p24-antigen og HIV I-, II- og HCV-antistoffer. Da imidlertid ingen metode fuldstendig kan udelukke tilstedeværelse av smittestoffer, skal dette materialet håndteres som en alminnelig patientprøve.

Sikkerhetsdatablad (SDS) er tilgjengelig på vores website www.sero.no.



Anvendelse af dette produkt som en pålidelighedskontrol anbefales kun sammen med det batchspecifikke dokument, der inkluderer analysedataene og stabilitetsoplysninger. Det batchspecifikke dokument kan downloades fra www.sero.no/theserolibrary. Det 8-cifrede tal, der er trykt på etiketten øverst på den første side af dette dokument, er koden, der er nødvendig for at få adgang til det batchspecifikke dokument på websitet. Hvis du ikke har internetadgang eller etiketten mangler, bedes du kontakte din lokale distributør eller SERO direkte. SEROs kontaktoplysninger findes på den sidste side i dette dokument.

Tiltenkt bruk

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq er ment å brukes som et kvalitetskontrollmateriale for å kontrollere presisjon og riktighet av laboratoriets måleprosedyrer.

Instruksjoner for bruk

Før å sikre uniformitet, sorg for at hvert glass blir behandlet på samme måte med hensyn til forberedelse før bruk. Bland alltid innholdet godt før bruk.

1. Tin innholdet i glasset ved kontinuerlig blanding (f.eks. på en rulle) i ca. 30 minutter til materialet er helt tint.
2. Pipetter ut korrekt mengde materiale som kreves for analysen og analyser umiddelbart.
3. Før etterfølgende bruk: ta glasset ut fra 2-8°C og bland forsiktig før prøveuttag. Sett gummiproppen tilbake og lagre glasset umiddelbart ved 2-8°C.
4. Ubrukt materiale som er tatt ut av glasset må ikke føres tilbake i glasset, men må kastes.
5. Etabler middelverdi og analytisk range for kontrollmaterialet basert på måleprosedyrer i laboratoriet.

Tuotteenv kuvaus

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq on nestemäinen ihmisperäinen kontrolliserumi, joka on tuotettu vapaaehtoisilta verenuovuttajilta kerätystä verestä. Jokainen yksikkö on tarkastettu erikseen CE-hyväksyttyillä testeillä, ja testitulokset HBs:n antigeeni-, HIV p24:n antigeeni- sekä HIV I-, HIV II- ja HCV-vasta-aineista ovat negatiiviset. Koska millään menetelmällä ei voida kokonaan sulkea pois tarannuaineuttajien esintymistä, materiaalia on käsiteltävä potilasnäytteiden tavoin.

Käyttöturvallisuustiedote on saatavilla verkkoositteessa www.sero.no.



Tämän tuotteen käyttöö suositellaan oikeellisuuden tarkistamiseen ainoastaan yhdessä oheisen eräkohtaisen asiakirjan kanssa, joka sisältää analyttiset ja stabilisointu koskevat tiedot. Eräkohtainen asiakirja on sivustossa www.sero.no/theserolibrary. Eräkohtaisen asiakirjan avaaminen edellyttää tämän asiakirjan ensimmäisen sivun välialtaan painetun kahdeksanumeroisen koodin syöttämistä. Jos sinulla ei ole internettiliittymää tai asiakirjassa ei ole koodia, ota yhteyttä paikalliseen jakelijaan tai suoraan SEROn. SERON yhteystiedot ovat tämän asiakirjan viimeisellä sivulla.

- Changes from version 2014-10

Tilsiget anvendelse

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq skal bruges som et analysert kvalitetskontrolserum til overvågning af præcisionen og korrekthed af laboratoriemåleprocedurer.

Brugsanvisning

Sørg for, at alle hætteglas behandles ens med hensyn til klargøring til brug for at sikre ensartethed. Bland altid indholdet før brug.

1. Opto indholdet ved at rulle hætteglasset forsigtig og uafbrudt i ca. 30 minutter, indtil materialet er fuldstændig optøet.
2. Udtag straks den mængde materiale, der skal bruges til afprøving og analyse.
3. Inden efterfølgende brug utedages hætteglasset fra 2-8 °C og blandes forsigtig inden prøveudtagning. Sæt straks proppen på hætteglasset, og opbevar det ved 2-8 °C.
4. Eventuelt materiale, der er udtaget fra hætteglasset, men ikke anvendes, skal kasseres. UNDLAD AT TILBAGEFØRE kontrollmaterialet til det oprindelige hætteglas, når det først er udtaget.
5. Fastlæg målværdier og analyseområder for kontrollmaterialet på grundlag af de målemetoder, der anvendes i laboratoriet.

Käyttötarkoitus

Seronom™ Immunoassay Liq/Seronorm™ Immunoassay Liq Low/Seronorm™ Immunoprotein Liq/Seronorm™ Cardiac Acute Liq on tarkoitettu käytettäväksi analysoituna kontrollimateriaalina laboratoriotausten tarkkuuden ja oikeellisuuden valvonnassa.

Käyttöohjeet

Tulosten yhtenäisyysden varmistamiseksi huolehdii, että tuotteeseen liityvien pullojen valmistelukäytännöt ovat vakioidut. Sekoita pullojen sisältö aina ennen käyttöä.

1. Sulata pullon sisältö pyöritlemällä pulloa varovasti mutta jatkuvasti n. 30 minuutin ajan, kunnes materiaali on sulanut täysin.
2. Ota pullosta testaukseen tarvittava määrä materiaalia ja analysoi välittömästi.
3. Ota pullo 2-8 °C:sta ennen seuraavaa käyttöä ja sekoita varovasti ennen näytteenottoa. Aseta tulppa vilpymättä takaisin ja säilytä pulloa 2-8 °C:n lämpötilassa.
4. Pullosta otettu materiaali, jota ei käytetä on hävitettävä. ÄLÄ PALAUTA kontrollimateriaalia alkuperäiseen pulloon otettuasi sen sieltä.
5. Määritä kontrolliaineelle tavoitearvot ja analyyytiset alueet laboratorion mittauskäytäntöjen mukaisesti.