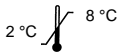




ALBAcheck® - BGS AB Serum (Human)

REF Z281



IVD

CE
1434

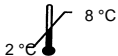
BEDEUTUNG DER ETIKETTENSYMBOLE

LOT

Chargennummer



Verwendbar bis (JJJJ-MM-TT)



Lagertemperaturgrenze (2 °C bis 8 °C)

IVD

In-vitro-Diagnostikum



Gebrauchsanweisung beachten

www.quotientbd.com



Hersteller

REF

Produktcode

EINFÜHRUNG

AB Serum wird bei unterschiedlichen Anwendungen in der Blutgruppenserologie eingesetzt. Dieses Produkt kann in bestimmten Verfahren als Verdünnungsmittel oder als inerte Kontrolle verwendet werden.

ZWECKBESTIMMUNG

Das ALBAcheck®-BGS AB Serum ist zur Verwendung als Verdünnungsmittel oder inerte Kontrolle in der Immunhämatologie vorgesehen.

REAGENZBESCHREIBUNG

Dieses Reagenz wurde aus Plasma von Spenderblut vorbereitet. Die Umwandlung in Serum wurde durch Zugabe von Calciumchlorid und, falls erforderlich, Thrombin erreicht. Überschüssiges Calcium wurde durch Zusatz von Natriumoxalat entfernt. Die Formulierung enthält außerdem 1 g/l Natriumazid.

Das vom Reagenztropffläschchen abgegebene Volumen beträgt ca. 40 µl; unter Berücksichtigung dessen muss darauf geachtet werden, dass in allen Testsystemen ein angemessenes Serum-Zellen-Verhältnis eingehalten wird.

Dieses Reagenz entspricht den Anforderungen der Richtlinie 98/79/EG über *In-vitro*-Diagnostika und den Empfehlungen der „Guidelines for the Blood Transfusion Services in the United Kingdom“.

LAGERUNGSBEDINGUNGEN

Das Reagenz ist bei 2 °C bis 8 °C zu lagern. Bei Trübung nicht mehr verwenden. Nicht verdünnen. Das Reagenz ist bis zu dem auf dem Produktetikett angegebenen Verfallsdatum haltbar.

VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE VERWENDUNG UND ENTSORGUNG

Dieses Reagenz enthält 0,1 % Natriumazid. Natriumazid kann mit Blei- und Kupferrohren reagieren und explosive Verbindungen bilden. Bei Entsorgung in ein Waschbecken mit reichlich Wasser nachspülen, um Azidablagerungen zu vermeiden.

Giftig für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung. Freisetzung in die Umwelt vermeiden. Inhalt/Behälter gemäß den lokalen/regionalen/nationalen/internationalen Vorschriften der Entsorgung zuführen.

VORSICHT: DAS AUSGANGSMATERIAL, AUS DEM DIESES PRODUKT STAMMT, WURDE AUF HBsAg, ANTI-HIV 1/2 UND ANTI-HCV ALS NICHT-REAKTIV GETESTET. KEINE BEKANNTEN TESTMETHODEN KÖNNEN GARANTIEREN, DASS AUS MENSCHLICHEM BLUT GEWONNENE PRODUKTE KEINE INFEKTIOSKRANKHEITEN ÜBERTRAGEN. DIESES PRODUKT MUSS MIT ANGEMESSENER SORGFALT VERWENDET UND ENTSORGT WERDEN.

Dieses Reagenz ist nur für den professionellen *In-vitro*-Gebrauch bestimmt.

TESTVERFAHREN

Allgemeine Informationen

AB Serum wird bei unterschiedlichen Anwendungen in der Blutgruppenserologie eingesetzt. Benutzern wird empfohlen, die

Eignung des Reagenzes sorgfältig zu überprüfen, bevor es in spezifischen Verfahren verwendet wird.

SPEZIFISCHE LEISTUNGSMERKMALE

In Leistungsstudien wurde das ALBAcheck®-BGS AB Serum mit gut charakterisierten Erythrozyten aus kommerziellen Panels getestet. Die Leistung des ALBAcheck®-BGS AB Serum zeigte eine 100%ige Übereinstimmung mit den erwarteten Testergebnissen.

LEISTUNGSGRENZEN

Falsch positive oder falsch negative Ergebnisse können durch Kontamination von Testmaterialien, falsche Reaktionstemperatur, unsachgemäße Lagerung von Materialien oder Auslassung von Testreagenzien entstehen.

AUSSTELLUNGSDATUM

2022-11

Für weitere Informationen oder Beratung wenden Sie sich bitte an Ihren Händler vor Ort.



Emergo Europe B.V.
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague
The Netherlands



Alba Bioscience Limited,
James Hamilton Way,
Penicuik, EH26 0BF,
UK

Tel.: +44 (0) 131 357 3333
Fax: +44 (0) 131 445 7125
E-Mail: customer.serviceEU@quotientbd.com

© Alba Bioscience 2022

Z281PI/DE/08