

Konjugat/Conjugate (anti-human) ELISA **CONJ**

REF: 131101

131201

131301

131601

CONJ	IgG
CONJ	IgM
CONJ	IgA
CONJ	IgA2

Instructions d'utilisation

POUR LES DIAGNOSTICS IN VITRO UNIQUEMENT
Pour un usage professionnel uniquement



Gold Standard Diagnostics Frankfurt GmbH

Waldstrasse 23 A6

63128 Dietzenbach, Allemagne

Tél.: +49 6074 23698-0

Fax: +49 6074 23698-900

E-mail: info.frankfurt@eu.goldstandarddiagnostics.com

Site Internet: clinical.goldstandarddiagnostics.com



1. UTILISATION PRÉVUE

CONJ	
Détection/Mesure	Pour utilisation avec les produits VIROTECH ELISA
Fonction	Le réactif contient un conjugué enzymatique qui se lie au complexe immunitaire d'anticorps et d'antigène fixé dans le MTP
Classification	Classe A
Automatisation	s/o
Type	s/o
Echantillon	s/o
Population testée	s/o
Utilisateur prévu	Personnel spécialisé dans les laboratoires

2. PRINCIPE DU TEST

Lors de la réalisation du test ELISA, le **CONJ**, une fois ajouté, se lie au complexe anticorps-antigène fixé dans la plaque de microtitrage (MTP), à condition que des anticorps appropriés se soient liés à l'antigène fixé sur la plaque de microtitrage lors de l'étape précédente.

3. CONTENU DE L'EMBALLAGE

CONJ 11ml Konjugat/Conjugate (anti-human) ELISA, avec stabilisateurs de protéines et conservateur, prêt à l'emploi

Certificat de Contrôle de Qualité

Metions de danger

Le SDS (Safety Data Sheet *en français* Fiche de données de sécurité(FDS)) est disponible sur:
www.virotechdiagnostics.com

4. STOCKAGE ET CONSERVATION DU COMPOSANT PRÊT À EMPLOI

Conservez le **CONJ** à 2-8 °C. La durée de conservation du réactif est indiqué sur l'étiquette correspondante. Après ouverture, le réactif est stable pendant trois mois. Le **CONJ** doit être conservé dans l'obscurité. La quantité du **CONJ** prélevée mais non utilisé ne doit pas être restitué.

5. PREPARATION DES REACTIFS

Avant utilisation, portez le réactif à température ambiante (18-25°C) et mélangez bien en inversant plusieurs fois. **CONJ** est prêt à l'emploi.

6. DILUTION DE L'ÉCHANTILON, PROCEDURE DE TESTE, INTERPRÉTATION DE RÉSULTATS ET PERFORMANCES CARACTÉRISTIQUES

Le réactif est utilisé conformément aux instructions d'utilisation des produits **VIROTECH** ELISA.

Attention: Pour éviter toute contamination microbienne, les points suivants doivent être respectés :

- Utiliser seulement des embouts de pipette, des distributeurs et du matériel de laboratoire propres
- Ne pas remettre le liquide résiduel dans le flacon d'origine
- Ne pas changer le bouchon
- Refermez immédiatement les bouteilles après les avoir ouvertes et retirées
- Vérifiez que les réactifs ne sont pas contaminés lorsqu'ils sont réutilisés
- Ne prélever que la quantité nécessaire de **CONJ** prêt à l'emploi à la préparation
- L'excédent du **CONJ** ne doit pas être renvoyé, mais jeté.

La suite de l'exécution et l'évaluation du test sont effectuées conformément aux informations figurant dans le mode d'emploi ELISA. Les caractéristiques de performance respectives du produit peuvent être trouvées ici aussi.

7. CONTRÔLE DE QUALITÉ

Conformément au système de gestion de la qualité certifié ISO de **fabricant**, chaque lot du **CONJ** a été testé par rapport à des spécifications prédéterminées afin de garantir une qualité constante du produit.

8. LIMITATION

CONJ ne doit pas être mélangé ou remplacé par des réactifs d'autres fabricants.

9. PRECAUTIONS ET AVERTISSEMENTS

- Produit de diagnostic in vitro à usage professionnel
- Les informations, mesures de sécurité et avertissements contenus dans le mode d'emploi doivent être strictement respectés. En cas de déviation, l'utilisateur est responsable de tout résultat incorrect.
- L'utilisation d'une blouse de laboratoire, de gants jetables et de lunettes de protection est recommandée pendant l'utilisation. Si, toutefois, un contact avec le réactif se produit, il SDS (faut consulter la fiche de données de sécurité (FDS)) correspondante.
- Tous les matériaux d'origine humaine ou animale doivent être considérés et traités comme étant potentiellement infectieux.
- Ne pas utiliser après la date de péremption.

10. CONSIDÉRATIONS RELATIVES À L'ÉLIMINATION DES DÉCHETS

Informations sur les réactifs

Les résidus de produits chimiques et les préparations, ainsi que leurs récipients, sont généralement des déchets dangereux. L'élimination de ce type de déchets est réglementée par des lois et règlements nationaux. L'autorité compétente fournit des informations sur la manière d'éliminer des déchets dangereux.

Informations sur les matériels d'emballage

 PAP 22	 Plastique HDPE 2	 PP 5	 LDPE 4
--	---	--	---

11. EXPLICATION DES SYMBOLES

	Fabriqué par
	Diagnostic in vitro
	Numéro de lot
	Date de péremption
	Température de conservation
	Marquage CE
	Référence du catalogue
 Hinweis auf eIFU	Consulter la notice d'utilisation http://ifudownload.virotechdiagnostics.com

12. HISTORIQUE DES MODIFICATIONS

<i>Révision</i>	<i>Section</i>	<i>Modification</i>
<i>Rev 01</i>	<i>1-11</i>	-
<i>Rev 02</i>	<i>1-12</i>	<i>Modifications rédactionnelles, numérotation des chapitres complétée, historique des modifications établi</i>
<i>Rev 03</i>	<i>1-12</i>	<i>Changement de fabricant et adaptation de l'adresse</i>