

Citrat Stopplösung / Stopping Solution ELISA

REF: 141101

STOP

Gebrauchsanweisung

NUR FÜR IN-VITRO-DIAGNOSTIK
Nur zur professionellen Anwendung



Gold Standard Diagnostics Frankfurt GmbH

Waldstrasse 23 A6

63128 Dietzenbach, Deutschland

Tel.: +49 6074 23698-0

Fax: +49 6074 23698-900

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

Webseite: clinical.goldstandarddiagnostics.com



1. ZWECKBESTIMMUNG

STOP	
Verwendungszweck	für die Verwendung mit VIROTECH ELISA-Produkten
Funktion	Reagenz zum Abstoppen der Farbentwicklung der ELISA-Testprobe durch Enzymaktivität
Klassifizierung	Klasse A
Automation	n/a
Testart	n/a
Probenart	n/a
Zielpopulation	n/a
Vorgesehener Anwender	Fachpersonal in Laboratorien

2. FUNKTIONSPRINZIP

Bei der Durchführung des ELISA entsteht nach Zugabe von **SUBS** durch Enzymaktivität (Peroxidase) ein blauer Farbstoff, sofern passende Antikörper an das auf der Mikrotiterplatte fixierte Antigen gebunden haben. Dieser Prozess wird durch die Zugabe von **STOP** beendet und die blaue Farbe schlägt in gelbe Farbe um.

3. PACKUNGSGEHALT

STOP 6ml Citrat Stopplösung/Stopping Solution ELISA, Säuregemisch, gebrauchsfertig / pH <1,2 (20°C)

Qualitätskontroll-Zertifikat

Gefahrenhinweiszettel

Das Sicherheitsdatenblatt (SDS) ist verfügbar unter: www.virotechdiagnostics.com

4. LAGERUNG UND HALTBARKEIT DES GEBRAUCHSFERTIGEN REAGENZ

STOP bei 2-8°C aufbewahren. Die Haltbarkeit des Reagenzes ist auf dem jeweiligen Etikett vermerkt. Nach dem Öffnen ist das Reagenz drei Monate haltbar.

5. VORBEREITUNG DES REAGENZES

Vor der Verwendung das Reagenz auf Raumtemperatur (18-25°C) bringen und durch mehrmaliges Invertieren gut durchmischen. **STOP** ist gebrauchsfertig.

6. PROBENVERDÜNNUNG, DURCHFÜHRUNG, AUSWERTUNG, SOWIE LEISTUNGSDATEN

Die Verwendung des Reagenzes erfolgt gemäß den Angaben in den Gebrauchsanweisungen der **VIROTECH** ELISA Produkte.

Achtung: Um mikrobielle Kontaminationen zu vermeiden sind folgende Punkte zu beachten:

- nur saubere Pipettenspitzen, Dispenser und Labormaterialien verwenden
- keine Restflüssigkeit in Originalflasche zurückführen
- kein Deckeltausch
- alle Flaschen nach Öffnung und Entnahme sofort wieder verschließen
- bei erneutem Gebrauch Reagenzien auf Kontamination prüfen

Die weitere Durchführung und Auswertung des Tests erfolgt nach den Angaben in der Gebrauchsanweisung des ELISA Produkts. Hier sind auch die jeweiligen Leistungsdaten des Produkts zu finden.

7. QUALITÄTSKONTROLLE

In Übereinstimmung mit dem ISO-zertifizierten Qualitätsmanagementsystem **des Herstellers** ist jede Charge des **STOP** gegen vorgegebene Spezifikationen getestet, um eine gleichbleibende Produktqualität zu gewährleisten.

8. LIMITIERUNGEN

STOP darf nicht mit Reagenzien anderer Hersteller gemischt oder durch sie ersetzt werden.

9. SICHERHEITSMASSNAHMEN UND WARNHINWEISE

- In-vitro-Diagnostikum zur professionellen Anwendung.
- Die Information, die Sicherheitsmaßnahmen und Warnhinweise in der Gebrauchsanweisung sind strikt zu befolgen. Bei Abweichung haftet der Anwender für eventuelle falsche Ergebnisse.
- Bei der Verwendung wird das Tragen von Laborkittel, Einweghandschuhen und Schutzbrille empfohlen. Sollte es trotzdem zum Kontakt mit Reagenzien kommen, ist das entsprechende SDS zu Rate zu ziehen.
- Alle Materialien menschlichen oder tierischen Ursprungs sind als potenziell infektiös anzusehen und entsprechend zu behandeln.
- Nicht nach Ablauf des Verfallsdatums verwenden.

10. ENTSORGUNGSHINWEISE

- Informationen zu den Reagenzien

Chemikalien und Zubereitungen, sowie deren Behältnisse, sind in der Regel Sonderabfälle. Deren Beseitigung unterliegt den nationalen abfallrechtlichen Gesetzen und Verordnungen. Die zuständige Behörde informiert über die Entsorgung von Sonderabfällen.

- Informationen zum Verpackungsmaterial

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

11. SYMBOLSCHLÜSSEL

	Hersteller
	In-vitro-Diagnostikum
	Fertigungslosnummer, Charge
	Verwendbar bis
	Temperaturbegrenzung
	CE-Kennzeichnung
	Artikelnummer
 Hinweis auf eIFU	Gebrauchsanweisung beachten http://ifudownload.virotechdiagnostics.com

12. ÄNDERUNGSHISTORIE

<i>Revision</i>	<i>Kapitel</i>	<i>Änderung</i>
<i>Rev 01</i>	<i>1-11</i>	-
<i>Rev 02</i>	<i>1-11</i>	<i>Redaktionelle Änderungen</i>
<i>Rev 03</i>	<i>1-12</i>	<i>Redaktionelle Änderungen, Kapitelnummerierung ergänzt, Änderungshistorie eingefügt</i>
<i>Rev 04</i>	<i>1-12</i>	<i>Änderung des Herstellers und Anpassung der Adresse</i>