Substrat / Substrate LINE REF: WE200.02

SUBS RTU

Gebrauchsanweisung

NUR ZUR 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: <u>info.frankfurt@eu.goldstandarddiagnostics.com</u>

Webseite: clinical.goldstandarddiagnostics.com



1. ZWECKBESTIMMUNG

SUBS RTU		
Nachweis von	Zur Verwendung mit LINE-Produkten	
Funktion	Reagenz zur Farbentwicklung der LINE-Testprobe durch Enzymaktivität	
Spezifische Information	n/a	
Automation	n/a	
Testart	n/a	
Probenart	n/a	
Zielpopulation	n/a	
Vorgesehener Anwender	Fachpersonal in Laboratorien	

2. FUNKTIONSPRINZIP

Bei der Durchführung des LINE entsteht nach Zugabe des SUBS RTU

durch Enzymaktivität (Peroxidase) ein blauer Farbstoff, sofern passende Antikörper an das auf dem Nitrozellulose Teststreifen fixierten Antigen gebunden haben.

3. PACKUNGSINHALT

SUBS RTU

57ml Substrat (BCIP/NBT), gebrauchsfertig

Gefahrenhinweiszettel

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

4. LAGERUNG UND HALTBARKEIT DES GEBRAUCHSFERTIGEN REAGENZ

SUBS RTU

bei 2-8°C aufbewahren. Die Haltbarkeit des Reagenzes ist auf dem jeweiligen Etikett vermerkt. Nach dem Öffnen ist das Reagenz drei Monate haltbar. Das Substrat muss im Dunkeln aufbewahrt werden. Bei Farbentwicklung des Substrats ist dieses zu verwerfen.

5. VORBEREITUNG DES REAGENZES

Vor der Verwendung das Reagenz auf Raumtemperatur (20-25°C) bringen und durch mehrmaliges Invertieren gut durchmischen.

SUBS RTU ist gebrauchsfertig.

6. PROBENVERDÜNNUNG, DURCHFÜHRUNG, AUSWERTUNG, SOWIE LEISTUNGSDATEN

Die Verwendung des Reagenzes erfolgt gemäß den Angaben in den Gebrauchsanweisungen der LINE-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 pr

 üfen
- die Komponenten des Kits nicht einfrieren und während der Lagerung vor übermäßiger Hitze schützen
- Reagenz nicht nach Ablauf des Verfallsdatums verwenden
- das BCIP/ NBT-Substrat ist lichtempfindlich und muss im Dunkeln aufbewahrt werden

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

7. QUALITÄTSKONTROLLE

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

8. LIMITIERUNGEN

SUBS RTU

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

9. SICHERHEITSMASSNAHMEN UND WARNHINWEISE

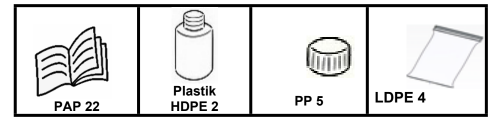
- In-vitro-Diagnostikum zur professionellen Anwendung.
- Die Information, die Sicherheitsmaßnahmen und Warnhinweise in der Gebrauchsanweisung sind strikt zu befolgen. Bei Abweichung haftet der Anwender für eventuelle falsche Ergebnisse.
- Bei der Verwendung wird das Tragen von Laborkittel, Einweghandschuhen 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



11. SYMBOLSCHLÜSSEL

W	Hersteller
IVD	<i>In-vitro</i> -Diagnostikum
LOT	Fertigungslosnummer, Charge
\square	Verwendbar bis
1	Temperaturbegrenzung
C€	CE-Kennzeichnung
REF	Artikelnummer
Hinweis auf elFU	Gebrauchsanweisung beachten http://ifudownload.virotechdiagnostics.com

12. ÄNDERUNGSHISTORIE

Revision	Kapitel	Änderung
Rev 01	1-11	-
Rev 02	1-11	Redaktionelle Änderungen
Rev 03	1-12	Redaktionelle Änderungen, Korrektur Entsorgungshinweise, Kapitelnummerierung ergänzt, Änderungshistorie eingefügt
Rev 04	1-12	Adressänderung und Hersteller angepasst