

# Verdünnungs-/Waschpuffer, Dilution/Washbuffer

**REF: WE200.08**

**DWBUF 10x**

## Instructions d'utilisation

**POUR LES DIAGNOSTICS IN VITRO UNIQUEMENT**  
Pour un usage professionnel uniquement

**Virotech Diagnostics GmbH**  
Waldstrasse 23 A2  
63128 Dietzenbach, Germany

Tel.: +49(0)6074-23698-0  
Fax.: +49(0)6074-23698-900  
[www.goldstandarddiagnostics.com](http://www.goldstandarddiagnostics.com)



## 1. UTILISATION PRÉVUE

DWBUF 10x	
Détection/Mesure	Pour utilisation avec les produits LINE de Virotech Diagnostics
Fonction	Réactif pour la dilution des échantillons et le lavage du NC entre les différentes étapes de la réaction.
Informations spécifiques sur	s/o
Automatisation	s/o
Type	s/o
Echantillon	sérum et plasma humains (EDTA, citrate, héparine)
Population testée	s/o
Utilisateur prévu	Personnel spécialisé dans les laboratoires

## 2. PRINCIPE DU TEST

La dilution avec le DWBUF, les échantillons peuvent être dilués conformément aux instructions du test utilisé, de sorte que la concentration d'antigène ainsi obtenue se situe dans la plage de détection de la méthode de détection. Dans la procédure suivante, le tampon est utilisé pour laver les bandelettes de nitrocellulose (NC).

Le DWBUF stabilise la valeur du pH et l'échantillon dilué jusqu'à son utilisation et pendant la période d'incubation dans le système de test.

## 3. CONTENU DE L'EMBALLAGE

DWBUF 50ml, Tampon de dilution/lavage, pH 7,3 (concentr. 10x), avec conservateur et Tris  
Certificat de Contrôle de Qualité

Mentions de danger

Le SDS (Safety Data Sheet en français Fiche de données de sécurité (FSD)) est disponible sur:  
[www.virotechdiagnostics.com](http://www.virotechdiagnostics.com)

## 4. STOCKAGE ET CONSERVATION DU COMPOSANT PRÊT À EMPLOI

DWBUF doit être conservée à 2-8°C. La durée de conservation du réactif est indiquée sur l'étiquette correspondante. Après ouverture, le réactif est stable pendant trois mois. Après dilution, le produit est stable pendant 4 semaines.

## 5. PRÉPARATION DES REACTIFS

Avant utilisation, portez le réactif à température ambiante (18-25°C) et mélangez bien en inversant plusieurs fois. Il DWBUF doit être dilué avant utilisation.

## 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 LINE de Virotech Diagnostics.

**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 pas congeler les composants du kit et les protéger de la chaleur excessive pendant le stockage
- N'utilisez pas le réactif une fois la date de péremption dépassée

La suite de l'exécution et l'évaluation du test sont effectuées conformément aux informations figurant dans le mode d'emploi LINE. 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 Virotech Diagnostics GmbH's , chaque lot du **DWBUF** a été testé par rapport à des spécifications prédéterminées afin de garantir une qualité constante du produit.

## 8. LIMITATION

**DWBUF** 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 <a href="http://ifudownload.virotechdiagnostics.com">http://ifudownload.virotechdiagnostics.com</a>

## 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, correction des consignes d'élimination, numérotation des chapitres complétée, historique des modifications établi</i>