

Konjugat/Conjugate (anti-human) LINE

CONJ	100x
------	------

REF: WE400.62
WE400.82
WE400.42

CONJ	100x	IgG
CONJ	100x	IgM
CONJ	100x	IgA

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



1. UTILISATION PRÉVUE

CONJ	100x	
Détection/Mesure		Pour utilisation avec les produits LINE de Virotech Diagnostics
Fonction		Le réactif contient un conjugué enzymatique qui se lie au complexe immunitaire d'anticorps et d'antigène fixé sur le bandelette de nitrocellulose (NC).
Informations spécifiques sur		s/o
Automatisation		s/o
Type		s/o
Echantillon		Sérum ou plasma humain / LCR
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 bandelette de nitrocellulose (NC), à condition que des anticorps appropriés se soient liés à l'antigène fixé sur la bandelette de nitrocellulose lors de l'étape précédente.

3. CONTENU DE L'EMBALLAGE

CONJ **100x** 0,7 ml Anti-humain, phosphatase alcaline (caprine), avec conservateur

Certificat de Contrôle de Qualité

Note sur le composant unique

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

4. STOCKAGE ET CONSERVATION DU COMPOSANT PRET A EMPLOI

Conserver le **CONJ** à 2-8°C. La date de péremption du réactif est indiquée sur l'étiquette correspondante. Après ouverture, le réactif peut être utilisé pendant trois mois. Le **CONJ** doit être conservé dans l'obscurité. Le **CONJ** **100x** prélevé en excès ne doit pas être recyclé. Après dilution du **CONJ**, le produit peut être conservé pendant 6 heures à une température comprise entre 2 et 8°C.

5. PREPARATION DES REACTIFS

Avant utilisation, portez le réactif à température ambiante (18-25°C) et mélangez bien en inversant plusieurs fois. Le **CONJ** **100x** doit être dilué avant utilisation.

6. DILUTION DE L'ECHANTILLON, PROCEDURE DE TESTE, INTERPRETATION DE RESULTATS ET PERFORMANCES CARACTERISTIQUES

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

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

7. CONTROLE DE QUALITE

Conformément au système de gestion de la qualité certifié ISO de Virotech Diagnostics GmbH's, 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 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. CONSIDERATIONS RELATIVES A L'ELIMINATION DES DECHETS

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	 Verre GL 72
---	--	---	--	---

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