

TIẾNG VIỆT

CHƯƠNG TRÌNH NGOẠI KIỂM HIV-HEPATITIS: RQ9151

### XÁC NHẬN VỀ NHỮNG ĐẶC TÍNH MẪU VÀ NGÀY NHẬN

Xin vui lòng xác nhận rằng bạn đã nhận đúng và đầy đủ số lượng mẫu, những mẫu đó được mô tả như phần "ĐẶC TÍNH" dưới đây. Xin vui lòng xác nhận không có lọ mẫu nào bị vỡ hoặc hư hỏng và thông báo ngay cho đại diện của hãng Randox tại địa phương của bạn nếu có sai lệch. Sau cùng, xin vui lòng đăng nhập vào [www.riqas.net](http://www.riqas.net) để xác nhận thời gian chính xác mà bạn đã nhận bộ mẫu này.

### ĐẶC ĐIỂM:

24 mẫu phân tích mỗi chu kỳ ngoại kiểm được cung cấp 6 tháng một lần, mỗi lần 12 mẫu phân tích. Hộp chứa 12 lọ mẫu lỏng (12 x 1.8 ml). Mỗi lọ được đánh số theo thứ tự phân tích mẫu.

### CHUẨN BỊ/BẢO QUẢN/ĐỘ BỀN CỦA MẪU

Cho phép kiểm soát ở nhiệt độ phòng. Đảm bảo độ đồng nhất của mẫu bằng cách xoay vòng nhẹ, không được lắc lọ chứa mẫu.. Để tránh sự bay hơi, đóng nắp lọ ngay sau khi sử dụng và bảo quản ở +2 to +8°C. Mẫu nên được xử lý và phân tích giống như mẫu bệnh phẩm. Mẫu nên được phân tích trong vòng 2 ngày sau khi mở nắp.

### ĐỘ AN TOÀN

#### Người có nguy cơ sinh họ c. Xem như có khả năng lây nhiễm

Mỗi đơn vị hiến tặng huyết thanh hoặc huyết tương người được sử dụng để điều chế sản phẩm này đã được kiểm tra sự hiện diện của HBsAg, kháng thể với HIV-1 và HIV-2 và kháng thể với HCV bằng các thuốc thử được cấp phép. Nguyên liệu nguồn gốc từ người phản ứng với các dấu hiệu virus viêm gan và kháng thể đối với retrovirus được sử dụng để sản xuất sản phẩm này đã được xử lý để bất hoạt các tác nhân lây nhiễm. Tuy nhiên, không có phương pháp kiểm tra nào được biết đến có thể đảm bảo rằng các sản phẩm có nguồn gốc từ con người sẽ không lây nhiễm bệnh. Sản phẩm này và tất cả các mẫu bệnh phẩm của con người được khuyến nghị nên được xử lý theo các thực hành An toàn Sinh học Cấp độ 2 như được mô tả trong Hướng dẫn An toàn Sinh học trong Phòng thí nghiệm của Tổ chức Y tế Thế giới, hoặc các hướng dẫn tương đương khác. Chỉ sử dụng cho phân tích trong ống nghiệm.

### LƯU Ý QUAN TRỌNG:

Kết quả phân tích phải được gửi đến cho RIQAS trước 17:00 GMT ngày hạn chót gửi trả kết quả. Phòng xét nghiệm nên phân tích mẫu sớm trước ngày khuyến cáo phân tích mẫu nếu cần để đảm bảo thời gian gửi trả kết quả. Kết quả phân tích trễ sẽ không được chấp nhận sau hạn chót gửi trả kết quả của mẫu tiếp theo.