**CHƯƠNG TRÌNH NGOẠI KIỂM HbA1c: RQ9129**

**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 để xác nhận thời gian chính xác mà bạn đã nhận bộ mẫu này.

**ĐẶC TÍNH**

Một hộp bao gồm 6 lọ mẫu dạng đông khô, thể tích mỗi lọ 0.5 ml (6 x 0.5 ml) được dán nhãn đánh số thứ tự.

**CHUẨN BỊ MẪU**

Lọ mẫu được đóng nắp chân không. Mở nắp lọ cẩn thận tránh làm thất thoát, pha loãng với chính xác 0.5ml nước cất hai lần ở +20°C - +25°C. Đậy nắp cao su và lắc nhẹ nhàng sau đó để mẫu yên ở nhiệt độ phòng trong vòng 15 phút. Sau 15 phút, đảo đều lọ mẫu để mẫu hòa tan hoàn toàn tạo dung dịch đồng nhất. Chú ý không được lắc mạnh. Khuyến cáo phân tích mẫu trong vòng 2 ngày sau khi hoàn nguyên. Không được đông lạnh mẫu đã hoàn nguyên. Những mẫu này nên được bảo quản ở nhiệt độ 2-8°C khi chưa sử dụng.

Chú ý: Mẫu phân tích sau khi hoàn nguyên được xử lý giống như mẫu bệnh nhân. Tùy thuộc vào phương pháp phân tích, mẫu có thể phải tiền xử lý (ly giải hồng cầu) trước khi phân tích HbA1c.

**ĐỘ AN TOÀN**

Vật liệu có khả năng gây nguy hiểm sinh học. Các mẫu từ máu người toàn phần. Nguyên liệu nguồn gốc từ con người do đó sản phẩm này được đã được thử nghiệm ở cấp độ người hiến tặng để tìm kháng thể vi rút gây suy giảm miễn dịch ở người (HIV 1, HIV 2), kháng nguyên bề mặt viêm gan B (HbsAg) và kháng thể vi rút viêm gan C (HCV) và được phát hiện là KHÔNG CÓ PHẢN ỨNG. Các phương pháp được FDA chấp thuận đã được sử dụng để tiến hành các thử nghiệm này. Tuy nhiên, vì không có phương pháp nào có thể đảm bảo hoàn toàn về việc không có tác nhân lây nhiễm, vật liệu này và tất cả các mẫu bệnh phẩm phải được xử lý như thể có khả năng truyền bệnh truyền nhiễm và được xử lý phù hợp

Chỉ dành cho mục đích sử dụng **IN VITRO**, không hút pipet bằng miệng, thực hiện các biện pháp phòng ngừa thông thường cần thiết để xử lý thuốc thử trong phòng thí nghiệm..

**LƯU Ý QUAN TRỌNG:**

Kết quả phân tích phải được gửi đến cho RIQAS trước 17:00 giờ GMT vào 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. Nếu trả kết quả bằng fax, xin vui lòng gửi kết quả 3 ngày trước hạn cuối trả kết quả. Kết quả phân tích trễ sẽ không được chấp nhận sau hạn chót gửi trả kết quả của mẫu tiếp theo.