**CHƯƠNG TRÌNH NGOẠI KIỂM ĐÔNG MÁU: RQ9135**

**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 ĐIỂM**

Một hộp bao gồm 6 lọ mẫu dạng đông khô, mỗi lọ 1 ml (6 x 1 ml) được dán nhãn đánh số thứ tự.

**CHUẨN BỊ MẪU /LƯU TRỮ/ ĐỘ BỀN CỦA MẪU**

Các mẫu được niêm phong dưới chân không. Mở lọ thật cẩn thận, tránh làm thất thoát nguyên liệu và sử dụng **pipet đã hiệu chuẩn** pha với thể tích **1 ml** nước cất hai lần được đo chính xác ở +20˚C đến +25˚C. Đậy nút cao su và đảm bảo rằng mẫu được hòa tan hoàn toàn bằng cách xoay nhẹ (lý tưởng là đặt trên một con lăn trong nửa giờ trước khi phân tích). Đừng lắc các lọ. Phân tích mẫu trong vòng 6 giờ sau khi hoàn nguyên. Các mẫu phải được xử lý giống như các mẫu của bệnh nhân. Các mẫu phải được bảo quản ở 2-8°C khi không sử dụng.

IL ACL TOP users -PT và aPTT parameters

Nếu thông báo lỗi được tạo ra trong quá trình xét nghiệm, vui lòng tham khảo đường cong cục máu đông được cung cấp trên máy phân tích của bạn và đặc biệt là các đỉnh của đường cong đạo hàm thứ nhất và thứ hai để hỗ trợ ước tính kết quả của bạn và điều tra lỗi. Vui lòng tham khảo công cụ của bạn nhà cung cấp để được tư vấn thêm về chủ đề này.

**ĐỘ AN TOÀN**

**Cảnh báo: Có khả năng độc hại về sinh học.**

Nguồn nguyên liệu từ huyết tương người, do đó sản phẩm này 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, HIV2), kháng thể bề mặt của vi rút viêm gan B (HbsAg) và kháng thể vi rút viêm gan C (HCV) và được phát hiện là KHÔNG 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, nên vật liệu này và tất cả các mẫu bệnh phẩm phải được xử lý như thể có khả năng truyền bệnh truyền nhiễm và xử lý theo đó.

Chỉ sử dụng trong **IN VITRO**. Không được hút mẫu 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.