# RQ9141

## IMMUNOASSAY SPECIALITY 1

IMMUNOENZYMOLOGIE SPÉCIALITÉ 1

IMUNOENSAIO ESPECIALIDADE 1

INMUNOENSAYO ESPECIAL 1 PROGRAMMA IMMUNOASSAY SPECIALITY 1 IMMUNOLOGIA - OZNACZENIA SPECJALISTYCZNE 1 SPECIALI IMUNOLOGINĖ PROGRAMA 1

CHƯƠ NG TRÌNH NGOẠ I KIỂ M MIỄ N DỊCH ĐẶC BIỆ T 1

İMMÜNOASSAY SPESİYALİTE 1

TIẾNG VIỆT

**CHƯƠNG TRÌNH NGOẠI KIỂM MIỄN DỊCH ĐẶC BIỆT 1: RQ9141**

### XÁC NHẬN ĐẶC TÍNH MẪU VÀ NGÀY NHẬN

Vui lòng xác nhận rằng có đúng số lượng mẫu và các mẫu của bạn có hình thức như được chỉ ra trong phần ĐẶC ĐIỂM bên dưới.

Vui lòng xác nhận rằng không có lọ nào bị hỏng và thông báo ngay cho đại diện Randox tại địa phương của bạn nếu có bất kỳ sự khác biệt nào. Cuối cùng, vui lòng đăng nhập vào www.riqas.net để xác nhận chính xác ngày bạn nhận được bộ tài liệu này..

### ĐẶC TÍNH

Một hộp chứa 6 lọ mẫu dạng đông khô (6 x 2 ml).

### CHUẨN BỊ MẪU/BẢO QUẢN/ĐỘ BỀN 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** với thể tích **2 ml** nước cất hai lần được đo chính xác ở **+20˚C đến +25˚C**. Thay nút cao su và đảm bảo rằng các mẫu được hòa tan hoàn toàn bằng cách xoay nhẹ (lý tưởng là đặt trên trục lăn trong nửa giờ trước khi phân tích). Đừng lắc các lọ. Sau khi hoàn nguyên, các mẫu phải được phân tích trong vòng 2 ngày với các ngoại lệ sau.

Hormone tuyến cận giáp (PTH) nên được phân tích ngay sau khi hoàn nguyên.

C-Peptide, IGF-1 và Procalcitonin nên được phân tích trong vòng 1 ngày sau khi hoàn nguyên.

Osteocalcin nên được kiểm tra trong vòng 4 giờ sau khi pha.

Các mẫu nên được xử lý giống như các mẫu của bệnh nhân. Các mẫu nên được bảo quản ở nhiệt độ từ 2 đến 8°C khi không sử dụng.

### ĐỘ AN TOÀN

**Cảnh báo: Vật liệu có khả năng gây nguy hiểm sinh học**

Nguồn nguyên liệu từ huyết thanh người, do đó sản phẩm này được tạo ra 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 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 của bệnh nhân nên được xử lý như thể có khả năng truyền bệnh truyền nhiễm và xử lý theo đó..

Chỉ sử dụng trong 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 phải đến RIQAS trước **17:00 HRS GMT** vào **NGÀY CUỐI CÙNG**. Nếu **NGÀY PHÂN TÍCH KHUYẾN NGHỊ** không đủ thời gian, chúng tôi khuyên bạn nên phân tích mẫu sớm hơn để đảm bảo bạn đáp ứng thời hạn. **Kết quả muộn sẽ không được chấp nhận sau ngày cuối cùng cho mẫu tiếp theo**.