

Английский язык

ПРОГРАММА ПО ОБЩЕЙ КЛИНИЧЕСКОЙ ХИМИИ: RQ9112/a, RQ9112/b,
RQ9112/c

ПОДТВЕРЖДЕНИЕ ХАРАКТЕРИСТИК НАБОРА И ДАТЫ ПОЛУЧЕНИЯ

Убедитесь, что в наборе присутствует правильное количество образцов, а также, что Ваши образцы соответствуют параметрам, указанным ниже в разделе «ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА». Убедитесь, что ни один из флаконов не поврежден и немедленно уведомьте Вашего представителя «Рендокс» в случае любых несоответствий. В завершение, зайдите в личный кабинет на сайте www.riqas.net для подтверждения точной даты получения данного набора.

ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА

Данная упаковка содержит флаконы с лиофилизированными образцами объемом 5 мл. Флаконы имеют этикетки, на которых указан номер образца.

ПОДГОТОВКА/ХРАНЕНИЕ/СТАБИЛЬНОСТЬ ОБРАЗЦОВ

Образцы упакованы под вакуумом. Осторожно откройте крышку флакона, избегая потери материала. Используя откалиброванную пипетку, добавьте точно 5 мл свежей бидистиллированной воды температурой 20-25°C. Закройте флакон пробкой и оставьте на 60 минут, предохраняя от яркого света. Убедитесь, что лиофилизированное содержимое полностью растворилось, аккуратно взбалтывая флакон. Не встряхивать флакон. Проведите анализ образца в течение 2-х суток после разведения. Данные образцы следует подготавливать и обращаться с ними таким же образом, как и с образцами пациентов. Образцы следует хранить при 2-8°C, когда они не используются.

Простатическая и общая кислые фосфатазы: Образцы следует стабилизировать, добавив 1 каплю раствора уксусной кислоты в 1 мл сыворотки.

Билирубин является светочувствительным компонентом, поэтому рекомендуется хранить сыворотку в темноте.

Неэтерифицированные жирные кислоты (NEFA) после разведения сыворотки стабильны в течение 24 часов при температуре 2-8°C.

Рецептор эпидермального фактора роста (EGFR): Сценарии, необходимые для расчета этого анализата, доступны в личном кабинете на сайте RIQASNet в разделе Инструкции к наборам RIQAS.

Бактериальная контаминация сыворотки может стать причиной снижения стабильности многих компонентов.

БЕЗОПАСНОСТЬ

Данные образцы изготовлены на основе человеческой сыворотки крови. Источник был проверен на отсутствие поверхностного антигена гепатита В и антител к ВИЧ. Однако для полной защиты рекомендуется при работе с сывороткой применять такие же меры безопасности, как и при работе с образцами пациентов.

Только для использования **IN VITRO**.

*** ВАЖНОЕ ЗАМЕЧАНИЕ:** Результаты исследований должны поступить в «РИКАС» не позднее 17:00 по Гринвичу (20:00 по МСК) ФИНАЛЬНОЙ ДАТЫ (дата окончания приема результатов). Если проведение анализа в РЕКОМЕНДУЕМУЮ ДАТУ ПРОВЕДЕНИЯ АНАЛИЗА не обеспечивает достаточное количество времени для отправки результатов, рекомендуется проводить анализ раньше, чтобы успеть отправить результаты до финальной даты. Опоздавшие результаты не будут приняты после финальной даты для следующего образца.

ПРОГРАММА ПО ОБЩЕЙ КЛИНИЧЕСКОЙ ХИМИИ
ДАТЫ ОТПРАВКИ РЕЗУЛЬТАТОВ
ЦИКЛ 71

НОМЕР ОБРАЗЦА	РЕКОМЕНДУЕМАЯ ДАТА ПРОВЕДЕНИЯ АНАЛИЗА	ФИНАЛЬНАЯ ДАТА
1	09.09.2024	16.09.2024
2	23.09.2024	30.09.2024
3	07.10.2024	14.10.2024
4	21.10.2024	28.10.2024
5	04.11.2024	11.11.2024
6	18.11.2024	25.11.2024
7	02.12.2024	09.12.2024
8	16.12.2024	23.12.2024
9	30.12.2024	06.01.2025
10	13.01.2025	20.01.2025
11	27.01.2025	03.02.2025
12	10.02.2025	17.02.2025
13	24.02.2025	03.03.2025



0010