

**Английский язык**

**НЕОНОТАЛЬНЫЙ БИЛИРУБИН: RQ9191**

### **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](http://www.riqas.net) для подтверждения точной даты получения данного набора.

### **ХАРАКТЕРИСТИКИ НАБОРА**

Данная упаковка содержит 6 флаконов с лиофилизированными образцами (6 x 3 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 3 мл свежей бидистиллированной воды температурой 20-25°C. Замените резиновую пробку, закройте флакон и оставьте перед использованием в течение 30 минут подальше от яркого света. Убедитесь, что содержимое полностью растворилось, осторожно перемешивая. Не встряхивайте флакон. Проведите анализ образца в течение 2 дней после разведения.

Билирубин, содержащийся в сыворотке, чувствителен к свету, поэтому образцы следует хранить в темноте при температуре 2 - 8°C, когда они не используются. Данные образцы следует подготавливать и обращаться с ними таким же образом, как и с образцами пациентов.

Бактериальное загрязнение разведенной сыворотки приведет к снижению стабильности компонентов.

### **БЕЗОПАСНОСТЬ**

Потенциально биологически опасный материал. Не проглатывать. Каждый донорский образец проверен на поверхностный антиген вируса гепатита В, гепатит С, ВИЧ 1, ВИЧ 2 (РНК) и ВИЧ 1/2 по протоколам, одобренным Управлением по санитарному надзору за качеством пищевых продуктов и медикаментов США и дал отрицательный результат. Каждый донорский образец проверен на сифилис (RPR или STS). Однако, рекомендуется считать образцы потенциально опасными, и обращаться, и утилизировать их так же, как образцы 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 НЕОНОТАЛЬНЫЙ БИЛИРУБИН  
ДАТЫ ОТПРАВКИ РЕЗУЛЬТАТОВ  
ЦИКЛ 4А

НОМЕР ОБРАЗЦА	РЕКОМЕНДУЕМАЯ ДАТА ПРОВЕДЕНИЯ АНАЛИЗА	ФИНАЛЬНАЯ ДАТА
1	01.07.2024	09.09.2024
2	05.08.2024	09.09.2024
3	02.09.2024	09.09.2024
4	30.09.2024	07.10.2024
5	04.11.2024	11.11.2024
6	02.12.2024	09.12.2024

**RANDOX**



0010