

ARK™ Tramadol Kontrolü

ARK Tramadol Kontrolü için ARK Diagnostics, Inc. prospektüsü kullanımdan önce dikkatle okunmalıdır. Prospektüs talimatlarına uyulmalıdır. Test sonuçlarının güvenilirliği, bu prospektüsteki talimatlara uyulmadığında garanti edilemez.

Müşteri Hizmetleri













ARK Diagnostics, Inc.

48089 Fremont Blvd
Fremont, CA 94538 ABD
Tel: 1-877-869-2320
Faks: 1-510-270-6298
customersupport@ark-tdm.com
www.ark-tdm.com



Emergo Europe
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague
Hollanda

Kullanılan Sembollerin Açıklamaları

	Parti kodu	 YYYY-AA- GG	Son kullanma/Geçerlilik tarihi
	Katalog Numarası		Üretici
	Yetkili Temsilci		CE İşareti
	Kullanım Talimatlarına Başvurun		Kalite Kontrol
	Sıcaklık sınırlaması		In Vitro Tanı Amaçlı Tıbbi Cihaz
Sadece Rx	Sadece Reçeteli Kullanım İçindir		

1 Ad

ARK™ Tramadol Kontrolü

2 Kullanım Amacı

ARK Tramadol Kontrolü'nün kullanım amacı, ARK Tramadol Testi'nin kalite kontrolünü yapmaktır.

3 İçerik

ARK Tramadol Kontrolü aşağıdaki hedef tramadol konsantrasyonlarıyla işlenmiş, steril olmayan insan idrarı matrisinden oluşmaktadır.

REF	Ürün Tanımı	Miktar/ Hacim
5040-0003-00	ARK Tramadol Kontrolü Tramadol, insan idrarı, stabilizör ve sodyum azid	Damlalıklı Şişeler
	DÜŞÜK / Negatif (75 ng/mL)	2 X 10 mL
	YÜKSEK / Pozitif (125 ng/mL)	2 X 10 mL

İzlenebilirlik ve Değer Ataması: Ruhsatlı bir tramadol solüsyonu HPLC'ye göre izlenebilirdir. Test işlemi, ARK Tramadol Kalibratörü ile kalibre edilmiş ARK Tramadol ile yapılır.

Her laboratuvar, her yeni kontrol lotu için kendi test sistemi ve kriterlerine dayanarak kendi aralıklarını belirlemelidir.

Kalitatif Mod'da, 100 ng/mL Cutoff Kalibratörlerine göre Düşük Kontrol Negatif, Yüksek Kontrol ise Pozitif olmalıdır.

Kontroller tramadol içermeyen, steril olmayan işlenmiş insan idrarından yapılmıştır. Donörler HIV 1/2, HBsAg, HCV, HIV-1 (NAT), HCV (NAT) ve RPR testlerinde reaktif değildir.

4 Uyarılar ve Önlemler

- *In Vitro* Tanı Amaçlı Kullanıma yöneliktir. Sadece reçeteli kullanım içindir.
- Yutulduğu takdirde zararlıdır.
- İnsan idrarı içerir. Potansiyel olarak enfeksiyöz olduğu dikkate alınarak tutulmalıdır.
- Farklı lot numaralarına sahip kontrolleri karıştırmayın.
- Her lotu set olarak kullanın.
- Ürün $\leq 0,09\%$ sodyum azit içerir. Alet sistemi dahil etkilenen tesisat, patlayıcı metal azitlerin potansiyel olarak birikme riskini azaltmak için tedbir olarak yeterince suyla yıkanmalıdır.

5 Kullanım Talimatları

- Tramadol Testi'nin tam özeti ve açıklaması için ARK Tramadol Testi'nin prospektüsüne bakın.
- Kontroller kullanıma hazırdır. Hazırlıktan önce her seviyeyi hafifçe ters yüz ederek karıştırın.
- Her seviye için yeterli hacmi (~40 µL/damla) her bir örnek kabına sıkın. Cihaza özgü örnek hacmi gereksinimlerine başvurun. Kapakları orijinal kaplarına geri takın ve ağızlarını sıkıca kapatın.
- 2-8°C'de saklayın. Son kullanma tarihinden önce kullanın.

6 Prosedürün Sınırlamaları

Doğru ve tekrarlanabilir sonuçların alınması cihazların, reaktiflerin, kalibratörlerin ve kontrollerin düzgün çalışmasına, ürünün talimatlar doğrultusunda saklanmasına ve iyi laboratuvar tekniğine bağlıdır.

7 Ticari Markalar

ARK[™], ARK Diagnostics, Inc.'e ait bir ticari markadır.

Diğer marka veya ürün isimleri ilgili hak sahiplerinin ticari markalarıdır.



ARK Diagnostics, Inc.
Fremont, CA 94538 ABD

Ağustos 2018 tarihinde düzenlenmiştir
1600-0683-00 Rev 01