



clinical reagent specialists

LIQUID URINE CONTROL Level 1 & 2

MANUALE D'ISTRUZIONE

Codice URS-CTL

USO

Dispositivo medico-diagnostico, in vitro, per il controllo di qualità intralaboratorio degli analizzatori semiautomatici per l'analisi biochimica delle urine umane

PRINCIPIO del METODO

Il materiale costituente il suddetto controllo, che deve essere impiegato esclusivamente in abbinamento con le strisce reattive per l'analisi biochimica delle urine, permette di controllare l'accuratezza dei principali parametri chimico-fisici delle urine umane quali urobilinogeno, bilirubina, chetoni, sangue, proteine pH, nitrati, leucociti, peso specifico e glucosio.

Il dispositivo presenta le seguenti caratteristiche:

1. È in forma liquida e deve essere utilizzato senza aggiunta di altre sostanze
2. Non contiene materiale estratto da urine umane e, pertanto, non presenta pericoli biologici rilevanti per l'operatore
3. È prodotto con composti innocui o debolmente nocivi: sono, comunque, sempre necessari sistemi di protezione e di smaltimento secondo la Normativa Vigente e la B.P.L.
4. Viene utilizzato un flacone contagocce per evitare errori nella dispensazione

CONTENUTO DEL KIT

- Controllo liquido per esame chimico-fisico delle urine Livello 1: 2x5 ml
- Controllo liquido per esame chimico-fisico delle urine Livello 2: 2x5 ml

PRECAUZIONI

1. I monouso devono essere considerati potenzialmente infetti e, come tali, smaltiti secondo la normativa vigente
2. Conservare a 2-8° protetto dall'umidità e dalla luce diretta
3. Prima dell'uso portare i reagenti a T.A.
4. Indossare guanti protettivi: lavarsi le mani alla fine della seduta analitica
5. Il kit è stato formulato esclusivamente per determinazioni *in vitro*

STABILITÀ DEI REAGENTI

Il kit deve essere conservato a 2-8°C. **NON CONGELARE**
Non utilizzare oltre la data di scadenza

PROCEDURA ANALITICA

1. Portare il materiale a T.A.
2. Risospendere accuratamente, per leggera inversione, il contenuto del flacone
3. Togliere il cappuccio del flacone
4. Dispensare una quantità sufficiente di soluzione di controllo su ciascuna zona reattiva della striscia (pad), rimuovendo l'eventuale eccesso con carta bibula
5. Posizionare la striscia utilizzata sul sistema di trasporto/lettura dell'analizzatore ed attendere il risultato. Nel caso di lettura manuale, far riferimento alla scala cromatica riportata sul contenitore delle strisce reattive.
6. Per i riferimenti semiquantitativi, seguire gli schemi VISUAL READING e ANALYZER READING, allegati al presente inserto.

Codici di Riordino:

URS-CTL LIQUID URINE CONTROL 4 X 5 ml

SIMBOLOGIA

	Consultare istruzioni per l'uso
	Limiti temperatura di conservazione
	Dispositivo medico-diagnostico in vitro
	Codice del lotto
	Utilizzare entro
	Marchio CE (prodotto conforme ai requisiti della Dir. 98/79/CE)
	Fabbricante



Bio Plastic Sas - 00100 Roma