

**RIDASCREEN® Diluent | 1**

**REF** 3010P01-VK



## 1. Účel použití

K diagnostickému použití *in vitro*. Roztok 1 RIDASCREEN® **Diluent | 1** (3010P01-VK) je roztok k ředění vzorků určený k použití s testy RIDASCREEN® Clostridium perfringens Enterotoxin (C0601), RIDASCREEN® Clostridium difficile GDH (C0701), RIDASCREEN® Clostridium difficile Toxin A/B (C0801), RIDASCREEN® Rotavirus (C0901), RIDASCREEN® Adenovirus (C1001), RIDASCREEN® Giardia (C1101), RIDASCREEN® Cryptosporidium (C1201), RIDASCREEN® Astrovirus (C1301), RIDASCREEN® Norovirus 3<sup>rd</sup> Generation (C1401), RIDASCREEN® Entamoeba (C1701), RIDASCREEN® Helicobacter (C2302) a RIDASCREEN® Campylobacter (C2401).

Produkt je určen pro profesionální použití.

## 2. Souhrn a vysvětlení testu

Roztok 1 RIDASCREEN® **Diluent | 1** je nabízen jako příslušenství pro testy RIDASCREEN® (viz Část 1. Účel použití).

## 3. Princip testu

Roztok 1 RIDASCREEN® **Diluent | 1** je připraven k použití a musí být použit podle návodu k použití testu RIDASCREEN® (viz Část 1. Účel použití).

Roztok 1 RIDASCREEN® **Diluent | 1** se používá k ředění vzorků stolice před jejich použitím v testech RIDASCREEN®.

## 4. Dodávaná činidla

**Tabulka 1:** Činidla dodávaná pro roztok 1 RIDASCREEN® **Diluent | 1**

Součásti soupravy	Množství		Popis
<b>Diluent   1</b> Běžové víčko	1×	100 mL	Roztok k ředění vzorků 1, roztok NaCl pufrovaný proteiny, připraveno k použití, modré zbarvení; obsahuje Kathon CG

## 5. Pokyny k uskladnění

Dodržujte pokyny k manipulaci uvedené v tabulce 2 a uskladněte produkt bezprostředně po použití v souladu s uvedenými informacemi. Po uplynutí data použitelnosti nebo doporučené doby uskladnění otevřeného produktu přestává platit záruka kvality.

**Tabulka 2:** Podmínky uskladnění a související informace

	<b>Uskladňovací teplota</b>	<b>Maximální doba uskladnění</b>	<b>Další poznámky týkající se uskladnění</b>
neotevřené	2 - 8 °C	Lze používat do vytištěného data použitelnosti	-
otevřené	2 - 8 °C	≤ 5 týdnů	Veškeré nadbytečné činidlo ihned uložte do chladničky.

## 6. Potřebná činidla, která nejsou součástí dodávky

### 6.1 Činidla

<b>Činidla</b>
Test RIDASCREEN® (viz Část 1. Účel použití)

### 6.2 Laboratorní vybavení

K provedení testu RIDASCREEN® je zapotřebí laboratorní vybavení (viz Část 1. Účel použití).

## 7. Varování a bezpečnostní opatření pro uživatele

Tento produkt smí používat výhradně kvalifikovaný laboratorní personál. Dodržujte pokyny pro práci ve zdravotnických laboratořích (správná laboratorní praxe). Při provádění testů RIDASCREEN® přísně dodržujte provozní příručku. Nepipetujte vzorky ani činidla ústy. Zabraňte kontaktu s poškozenou pokožkou a sliznicemi. Při manipulaci s činidly a vzorky používejte osobní ochranné prostředky (vhodné rukavice, laboratorní plášť, ochranné brýle) a po skončení práce si umyjte ruce. V místech, kde se manipuluje se vzorky, nekuřte, nejezte ani nepijte.

Nebezpečné materiály jsou označeny v souladu s předpisy pro značení. Další podrobné informace o bezpečnostních listech (Safety Data Sheet, SDS) můžete nalézt pod číslem položky na stránkách <https://clinical.r-biopharm.com/search/>.

Roztok k ředění vzorků 1 obsahuje Kathon CG. Zabraňte kontaktu s pokožkou a sliznicemi.

Uživatelé jsou zodpovědní za správnou likvidaci použitého roztoku 1 RIDASCREEN® **Diluent | 1**. Při likvidaci dodržujte národní předpisy.

Pro uživatele v Evropské unii: Veškeré závažné nežádoucí účinky související s produktem nahlaste společnosti R-Biopharm AG a příslušným vnitrostátním orgánům.

## 8. Průběh testu

Před použitím zahřejte roztok 1 RIDASCREEN® **Diluent | 1** na pokojovou teplotu (20 - 25 °C).

Roztok 1 RIDASCREEN® **Diluent | 1** musí být používán v souladu s návodem k použití testů RIDASCREEN® (viz Část 1. Účel použití).

## 9. Omezení metody










1. Roztok 1 RIDASCREEN® **Diluent | 1** je určen pouze k použití s uvedenými testy RIDASCREEN® (viz Část 1. Účel použití).
2. Tento produkt musí být používán v souladu s nařízením o správné laboratorní praxi (SLP). Při použití roztoku 1 RIDASCREEN® **Diluent | 1** musí pracovníci přesně dodržovat pokyny výrobce pro příslušný test RIDASCREEN®.

## 10. Historie verze

Číslo verze	Část a určení
2021-12-29	Verze vydání

## 11. Vysvětlení symbolů

### Obecné symboly

	K diagnostickému použití <i>in vitro</i>
	Dodržujte pokyny uváděné v provozní příručce.
	Číslo šarže
	Datum spotřeby
	Uskladňovací teplota
	Číslo položky
	Počet testů
	Datum výroby
	Výrobce

### Symbole specifické pro test

	Roztok k ředění vzorků 1
---	--------------------------