

Dokumenttyp:	Metodbeskrivning
Dokumentnamn:	CLINIQA Liquid QC®DipStrip Urinalysis Control

CLINIQA Liquid QC® DipStrip Urinalysis Control

Avsett för in vitro diagnostik.

CLINIQA Liquid QC DipStrip Urinalysis Control är avsett att användas som kvalitetkontrollmaterial för olika reagensremсор för urinalys samt CLINITEStkvalitativa uhCG –metod på Clinitek Status.

CLINIQA Liquid DipStrip Urinalysis Control levereras i två nivåer.

PRODUKTBEKRIVNING

CLINIQA Liquid DipStrip Urinalysis Control är humanurinbaserat med beståndsdelar av humant och animaliskt ursprung samt förädlade kemikalier. Konserveringsmedel och stabiliseringsmedel har tillsatts för att bibehålla produktintegriteten. CLINIQA Liquid DipStrip Urinalysis Control är ett flytande kontrollmedel som är färdigt att användas, och kräver ingen rekonstituering.

FÖRVARING OCH STABILITET

CLINIQA Liquid DipStrip Urinalysis Control är stabilt fram till utgångsdatum som anges på rörets etikett när den förvaras oöppnat vid 2-8°C. Får ej frysas.

När rören öppnats är de stabila i 90 dagar vid tättslutande förvaring vid 2-8°C, eller om 20 teststickor har doppats ner, beroende på vad som sker först. CLINIQA Liquid DipStrip Urinalysis Control kan förvaras i 30 dagar vid 20-25°C

UTFÖRANDE

CLINIQA Liquid DipStrip Urinalysis Control hanteras på samma sätt som patientprover och körs i enlighet med anvisningar som för med testsystemet (Multisticks med CLINITEK Status, eller visuell avläsning samt CLINITESt hCG med CLINITEK Status). CLINIQA Liquid DipStrip Urinalysis Control ska anta rumstemperatur före användning. Materialet används enligt Region Norrbottens miljöföreskrifter.

TESTFÖRFANDE

1. Vänd röret försiktigt flera gånger före provtagning för att få bra homogenitet. Viktigt för att få bra resultat.
2. **Test med stickor:** Ta av locket och doppa urintestremсор i röret likadant som att det vore ett patientprov. Avläs med CLINITEK Status.
För CLINITESt hCG-test: Gör kontrollen som om det vore ett patientprov.
3. Sätt på locket genast efter användning och förvara på lämpligt sätt.

Dokumenttyp:	Metodbeskrivning
Dokumentnamn:	CLINIQA Liquid QC®DipStrip Urinalysis Control

BEGRÄNSNINGAR

CLINIQA Liquid DipStrip Urinalysis Control ska inte användas efter utgångsdatum. Vid kontamination eller stark grumlighet ska röret slängas.

CLINIQA Liquid DipStrip Urinalysis Control är en stabiliserad flytande produkt. För konstanta provvärden krävs det att CLINIQA Liquid DipStrip Urinalysis Control förvaras och hanteras enligt anvisningar ovan Förvaring och stabilitet.

Referensintervallen och gränser

Analyt	Siemens Multistix urinalys sticka	
	Level 1	Level 2
Glukos	Negativ	5,6 – ≥55 mmol/L
Ketoner	Negativ	Spår - ≥15,6 mmol/L
Erythrocyter	Negativ	Spår – 200 ery/μL
pH	5,0 – 6,5	7,0 - ≥9,0
Protein	Negativ	0,3 – ≥3,0 g/L
Nitrit	Negativ	Positiv
Leukocyter	Negativ	15 – 500 leu/μL
hCG	Negativ	Positiv

VARNING

Materialet är av humant ursprung. Behandlas som potentiellt smittsamt.

Varje givarenhet är testad med godkända (FDA) metoder.

Negativa för HBsAg och antikropp mot HIV-1/2 HCV och HIV-1 Ag. Trots detta kan det inte garanteras att alla enheter inte är infekterade. Eftersom ingen testmetod kan erbjuda total säkerhet att hepatit B-virus, hepatit C-virus, humant immunobristvirus (HIV) eller andra smittsamma ämnen inte förekommer, ska alla produkter som innehåller humant material betraktas om potentiellt smittsamma och hanteras enligt detta. Produkten innehåller 0,09% natriumazid som konserveringsmedel. Natriumazid kan reagera med bly-och kopparrör och bilda potentiellt explosiva föreningar. Spola med mycket vatten vid kassering.

REFERENS

Insert: *CLINIQA Liquid QC® DipStrip Urinalysis Control*, 32433_098/24/18, ©2008 Cliniqa Corporation.