

C-reaktivní protein (CRP), POCT Cyklus 1, 2025

Vzorky

Kontrolní vzorky S001 a S002 jsou lidské plazmy o objemu 1 mL. **Vzorky jsou připraveny k přímému použití.**

V kontrolních materiálech bylo licenčními činidly prokázáno, že vzorky jsou HBsAg, HCVAb a HIVAgAb negativní. Žádná známá testovací metoda ovšem nemůže poskytnout úplnou jistotu, že vzorky nemohou přenášet tyto nebo jiné infekční onemocnění. S materiály pro kontrolu kvality, které pocházejí z lidské krve, se musí zacházet stejně opatrně jako se vzorky pacientů, tj. jako s potenciálními přenašeči závažných onemocnění.

Návod k použití

Vzorky jsou připraveny k přímému použití a měly by být analyzovány co nejdříve po příjezdu. Pokud to není možné v den doručení, uskladněte kontrolní vzorky v lednici při teplotách + 2 až + 8 ° C. Před analýzou vyjměte kontrolní vzorky z lednice a nechte je vytemperovat (asi 1 hod) na pokojovou teplotu. Vzorek před použitím promíchejte tak, že lahvičku otočíte dnem vzhůru asi 10krát. **Netřepat!** Dále postupujte podle pracovního postupu výrobce vašeho přístroje. **Kontrolní vzorky po analýze nevyhazujte, nechte je v lednici až do ukončení kontrolního cyklu!**

UPOZORNĚNÍ

Pokud měříte na jakémkoliv typu přístroje **QuikRead** od společnosti **Aidian** (dříve Orion Diagnostica) pracujte obvyklým způsobem a výsledky **vždy** zaznamenejte tak, jak jste je naměřili. **Naměřené výsledky již nenásobte žádným faktorem!** Pokud měříte na přístroji **NycoCard** při měření kontrol zvolte metodu „**CRP Serum / plasma**“. Pokud měříte na přístroji **EuroLyser** při měření kontrol zvolte funkci „**Control**“ a typ vzorku „**Serum**“ a pipetujte kontrolní vzorky **pístovou laboratorní pipetou**. Pokud měříte na přístroji **colibri** pipetujte kontrolní vzorky **pístovou laboratorní pipetou**, ne drátovou smyčkou a postupujte podle [pokynů dodavatele](#). Pokud měříte na přístrojích **SD Biosensor** (F100, F200) použijte mód **STANDARD TEST**. Po načtení kazetky, zvolte **BACK** a vyberte režim **Serum/Plasma**. Poté aplikujte vzorek a spusťte měření. Při měření na přístroji **Exdia TRF Plus** postupujte jako u patientského měření, typ vzorku zvolte **Plasma/Serum**. Při měření na přístroji **Easy Reader+** postupujte podle [pokynů dodavatele](#). **ichroma Reader** jako jediný typ z řady **ichroma** přepíná režimy plná krev/ sérum automaticky. Pokud měříte na přístroji **ichroma II** nebo **ichroma M3**, zvolte režim **Serum**. Video návody k obsluze klepnete zde [Video návody](#)

Nově. [Jak použít plastovou pipetu k vytvoření kapky séra](#). *Tato pipeta slouží pouze k vytvoření kapky na neadhezivní podložce. Nepoužívejte tuto pipetu místo odběrové pipety/ kapiláry vaší diagnostické sady!*

Výsledky

Protokol o zkoušce můžete poslat **jenom online**. **Protokoly zaslané emailem nebo poštou nepřijímáme!** Pro on-line protokol klepnete na odkaz <https://www.manacon.cz/vysledkove-protokoly/>

2025-01-28

INSTRUKCE

Produkt č. 2132
LQ735125011-012/FI

S001



S002



Zkontrolujte zásilku, pokud je neúplná nebo obsahuje poškozené vzorky, okamžitě informujte distributora a zašlete fotodokumentaci o poškození

Výsledky musí být nahlášeny
nejpozději do 18. 02. 2025

Dotazy Aurevia

Labquality koordinátor
Liisa Ylitepsa
liisa.ylitepsa@aurevia.com

Dotazy pro ČR a SR

Ján Balla
jan.balla@manacon.sk

Toto je překlad instrukcí společnosti Labquality EQAS, který vytvořil Ján Balla. Odpovědnost společnosti Labquality je omezená na původní anglický dopis s pokyny, který je vám odeslán notifikačním emailem spolu s ostatními pokyny. Za správnost překladu odpovídá autor.

Jan Balla
jan.balla@manacon.sk