

Navodila za uporabo

Mikro hematokritne epruvete (steklene)

Predvideni namen

Mikro hematokritne epruvete so namenjene za ravnanje, prevoz in shranjevanje vzorcev kapilarne krvi ljudi za namene *in vitro* diagnostičnih preiskav in laboratorijske uporabe. Kapilare se lahko uporabljajo tudi za shranjevanje drugih telesnih tekočin.

Mikrohematokritne epruvete so namenjene profesionalni uporabi zdravnikov, medicinskih sester in laboratorijskih tehnikov, ki so usposobljeni za vzorčenje kapilarne krvi. Pripomočki se lahko uporabljajo v okolju, ki je blizu bolnikovega testiranja.

Opozorila/omejitve uporabe

- Pred uporabo natančno preberite navodila.
- Izvedite običajne previdnostne ukrepe, ki se zahtevajo pri ravnanju z biološkimi vzorci. Uporabljajte rokavice in zaščitna očala.
- Pri tesnjenju cevi bodite previdni, da ne pride do uhajanja.
- Izdelka ne uporabljajte ponovno.

⚠ POZOR: steklo! Ravnajte previdno! Ne upogibajte cevi, ker se lahko razbije. Pazite na morebitne poškodbe zaradi razbitja stekla. Nevarnost okužbe! Takoj poiščite zdravniško pomoč.

Informacije

Heparinizirane mikrohematokritne epruvete vsebujejo vsaj 4-7 IU heparina, kot predpisuje standard ISO 12772.

Epruvete za mikrohematokrit se lahko uporabljajo s centrifugirko. Za dodatne informacije o uporabi centrifuge glejte ustrezen uporabniški priročnik za zadevno centrifugo.

Izbira mesta vzorčenja

Vzorec kapilarne krvi se odvzame z rezom ali vbodom v prst, ušesno mečico ali peto (novorojenček) bolnika.

Kako uporabljati

Mikrohematokritne epruvete napolnimo tako, da en konec epruvete pod rahlim kotom držimo v vodoravnem položaju, drugi konec pa potopimo v kapljico krvi. Mikrohematokritne epruvete je treba napolniti z nasprotnega konca, kot je barvna oznaka. Barvno označeni konec mora biti brez krvi, da se zagotovi učinkovito zaporedno zapiranje.

Če so epruvete kalibrirane, jih napolnite le do tanke črne kalibracijske oznake.

Pogoji shranjevanja

Mikrohematokritne epruvete je treba hraniti suhe pri sobni temperaturi, zaščitene pred sončno svetlobo, do 4 leta.

Odstranjevanje

Uporabite vse ustrezne lokalne predpise o odstranjevanju, da določite varno odstranjevanje.

⚠ OPOZORILO: Z odpadki ravnajte kot s potencialno biološko nevarnim materialom. Odpadke odstranite v skladu s sprejetimi laboratorijskimi navodili in postopki.

Poročanje o incidentih

O vsakem resnem incidentu, ki se zgodi v zvezi s pripomočkom, je treba obvestiti proizvajalca in pristojni organ države članice, v kateri se nahaja uporabnik in/ali pacient.

Specifikacije

Predvidena uporaba	Mikrohematokritni test in drugi analitični testi, ki vključujejo ločevanje plazme in celic. (Lahko je prevlečen z antikoagulant, npr. za preiskave krvnih bolezni)
Material	Soda apneno steklo, borosilikatno steklo
Antikoagulant	Natrijev heparin (rdeča), amonijev heparin (zelena), litijev heparin (oranžna), EDTA (vijolična) ali navadna (modra), označena z barvno črto.
Polirano s plamenom	plamensko poliran na enem koncu (konec z barvno oznako)
Dolžina	Standard: 75 mm
Notranji premer (ID)	ID stekla = 1,15 mm
Zunanji premer (OD)	Standardni OD = 1,55 mm
Tolerance Premer (OD/ID)	Steklo: ± 0,05 mm
Toleranca Dolžina	Steklo: ± 0,50 mm
Za naslednjo opremo	Za uporabo s centrifugo
Dodatki	Voščenkasta plošča
Rok trajanja	Steklo: 4 leta.



Proizvajalec

Vitrex Medical A/S

Vasekær 6-8

2730 Herlev

Danska

Telefon: +45 44947011

E-naslov: vitrex@vitrex.dk

<https://www.vitrexmedical.com/>

Lastnik blagovne znamke MARIENFELD SUPERIOR

Paul Marienfeld GmbH & Co. KG

Am Wöllerspfad 4

97922 Lauda-Königshofen

Nemčija