

Használati utasítás

Mikro hematokrit csövek (üveg)

Rendeltetésszerű cél

A mikrohematokrit csövek az emberektől származó kapilláris vérminták kezelésére, szállítására és tárolására szolgálnak *in vitro* diagnosztikai vizsgálat és laboratóriumi felhasználás céljából. A kapillárisok más testnedvek tárolására is használhatók.

A mikrohematokrit csöveket a kapilláris vérvételre kiképzett orvosok, ápolók és laboratóriumi technikusok professzionális használatára szánják. Az eszközök betegközeli vizsgálati környezetben használhatók.

Óvintézkedések/használati korlátozások

- Használat előtt figyelmesen olvassa el a használati utasítást.
- Tartsa be a biológiai minták kezeléséhez szükséges szokásos óvintézkedéseket. Használjon kesztyűt és védőszemüveget.
- Legyen óvatos a cső lezárásakor, hogy elkerülje a szívárgást.
- Ne használja fel újra a terméket.

⚠ VIGYÁZAT: Üveg! Óvatosan kezelje! Ne hajlítsa meg a csövet, mert eltörhet. Óvakodjon az üvegtörésből eredő esetleges sérülésektől. Fertőzésveszély! Azonnal forduljon orvoshoz.

Információ

A heparinizált mikrohematokrit csövek legalább 4-7 NE heparint tartalmaznak az ISO 12772 szabványban előírtak szerint.

A mikrohematokrit csövek centrifugával is használhatók. A centrifuga használatára vonatkozó további információkért kérjük, olvassa el az adott centrifuga megfelelő használati útmutatóját.

A mintavételi hely kiválasztása

A kapilláris vérmintát a beteg ujján, fülcimpáján vagy sarkán (újszülött) lévő vágásból vagy szúrásból veszik.

Hogyan kell használni

A mikrohematokrit csöveket úgy kell megtölteni, hogy a csövet az egyik végénél fogva vízszintes helyzetben, enyhe szögben tartjuk, és a másik végét egy csepp vérbe merítjük. A mikrohematokrit csöveket a színkóddal ellentétes végükről kell megtölteni. A színkódolt véget vérmentesen kell tartani, hogy a felfelé irányuló lezárás hatékony legyen.

Ha a csövek kalibrálva vannak, csak a vékony fekete kalibrációs jelzésig töltsse fel.

Tárolási feltételek

A mikrohematokrit csöveket szobahőmérsékleten, napfénytől védve, szárazon kell tárolni, akár 4 évig is.

Eltávolítás

Alkalmazza a vonatkozó helyi ártalmatlanítási előírásokat a biztonságos ártalmatlanítás meghatározásához.

⚠ FIGYELMEZTETÉS: A hulladékot potenciálisan biológiailag veszélyes anyagként kezelje. A hulladékot az elfogadott laboratóriumi utasításoknak és eljárásoknak megfelelően ártalmatlanítsa.

Események jelentése

Az eszközzel kapcsolatban bekövetkezett minden súlyos eseményt jelenteni kell a gyártónak és a felhasználó és/vagy a beteg tartózkodási helye szerinti tagállam illetékes hatóságának.

Műszaki adatok

Rendeltetésszerű használat	Mikrohematokrit-teszt és egyéb analitikai vizsgálatok, amelyek magukban foglalják a plazma és a sejtek elválasztását. (Véralvadásgátlóval bevonható, pl. vérbetegségek vizsgálatához).
Anyag	Mészköszöda üveg, boroszilikát üveg
Véralvadásgátló	Nátriumheparin (piros), ammóniumheparin (zöld), lítiumheparin (narancs), EDTA (lila) vagy sima (kék), színes vonallal jelölve.
Láng polírozott	Egyik végén lángpolírozott (színkódolt vég)
Hosszúság	Standard: 75 mm
Belső átmérő (ID)	Üveg ID = 1,15 mm
Külső átmérő (OD)	Standard OD = 1,55 mm
Toleranciák Átmérő (OD/ID)	Üveg: ±0,05 mm
Tolerancia Hosszúság	Üveg: ±0,50 mm
A következő berendezésekhez	Centrifugával együtt használható
Tartozékok	Viaszlemez
Szavatossági idő	Üveg: 4 év



Gyártó

Vitrex Medical A/S

Vasekær 6-8

2730 Herlev

Dánia

Telefon: +45 44947011

E-mail: vitrex@vitrex.dk

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

A MARIENFELD SUPERIOR védjegy tulajdonosa

Paul Marienfeld GmbH & Co. KG

Am Wöllerspfad 4

97922 Lauda-Königshofen

Németország