



«ПОГОДЖЕНО»

Директор ДП «Український
медичний центр сертифікації»
Лебідєв М.С.
від 31.01.2017 р.

Технічна документація перевірена
Державним підприємством
«Український медичний центр сертифікації».
Сертифікат перевірки технічної документації:
№ UA.TR.039.224-17 від 31.01.2017 р.



ДВ	056
31.01.2017	

ТУ У 21.2-13433137-056:2013

ІНСТРУКЦІЯ «ЖЕЛАТИН 10 % - 10 x 5 мл» ІЗ ЗАСТОСУВАННЯ РОЗЧИНУ ЖЕЛАТИНУ, ЯК ДОПОМІЖНОГО РЕАГЕНТУ ДЛЯ ВИЗНАЧЕННЯ РЕЗУС-ФАКТОРА МЕТОДОМ КОНГЛЮТИНАЦІЇ

IVD

REF

ПК 74.3-06

Призначення

Розчин желатину використовують в якості допоміжного реагенту для визначення резус-фактору методом конглютинації та для визначення сумісності за резус-фактором.

Комплектність

Номер за каталогом	Скорочена назва	Склад набору
ПК 74.1-06	«Желатин 10 % - 10 x 10 мл»	Розчин желатину 10 %: 10 x 10 мл
ПК 74.2-06	«Желатин 10 % - 1 x 10 мл»	Розчин желатину 10 %: 1 x 10 мл
ПК 74.3-06	«Желатин 10 % - 10 x 5 мл»	Розчин желатину 10 %: 10 x 5 мл
ПК 74.4-06	«Желатин 10 % - 1 x 5 мл»	Розчин желатину 10 %: 1 x 5 мл

Термін придатності та умови зберігання нерозпакованого набору

Гарантійний термін придатності набору - 12 місяців з моменту виготовлення при зберіганні при температурі 2-8 ° С. Під час транспортування допускається нетривале (до 3 діб) зберігання набору при температурі 8-25 ° С. **Не заморозувати!**

Склад набору

- 1 Розчин желатину 10 % - 10 ампул з (5,0 ± 0,1) мл

Приготування, застосування і збереження реагентів

- 1 Ампулу з розчином желатину перед застосуванням необхідно підігріти на водяній бані з температурою 37-45 °С до розрідження вмісту. Відбирати розчин желатину слід чистим, бажано стерильним інструментом.
- 2 Використовувати розчин желатину згідно з уніфікованими методиками визначення резус-фактора методом конглютинації та сумісності за резус-фактором.
- 3 Відкупорені ампули зберігають герметично закритими при температурі 2-5 ° С в темному місці не більше трьох діб.
- 4 З ознаками мікробіологічного пошкодження (каламутний, що не застигає) розчин не використовувати!

Застережні заходи

- 1 Використовують тест-набір тільки для діагностики in vitro.
- 2 При роботі з набором необхідно дотримуватись правил техніки безпеки при роботі із зразками крові, які треба розглядати, як потенційно інфіковані (ВІЛ, віруси гепатиту В, С).

Утилізація відходів

Утилізація відходів повинна здійснюватися в відповідності з правилами безпеки Вашої установи.
Дата останнього перегляду інструкції з використання 19.05.2025 р.

З питань контролю якості та придбання реактивів звертатися за адресою:

 ПрАТ «РЕАГЕНТ», 49019, Україна, м. Дніпро, вул. Ударників, 27
Моб. телефони: (050) 452-20-76/85; (067) 637-71-35; (050) 481-75-46; (099) 065-32-59.
Відділ технічного контролю : (099) 545-72-05; (050) 455-80-78
Факс (056) 372-35-56; E-mail: reagent@ukr.net; reagenttn@ukr.net