β2-Microglobulin Control Low

Instruction for Use Istruzioni per l'Uso



RevC - 15-11-22

β2-Microglobulin Control Low / β2-Microglobulina Controllo Basso

Expiry date Data di scadenza

R1400000301

REF

Intended Use

Accuracy control for the determination of β 2-Microglobulin (BMG) in serum and urine by turbidimetry and nephelometry.

For professional in vitro diagnostic use only.

Composition

BMG control is a dilution of purified β 2-Microglobulin with normal human serum. Preservative: 0.095 % sodium azide.

Package

| . ackage | | | | |
|----------|-------------|---------------|----------|--|
| REF | R1400000301 | Ready for Use | 1 x 1 mL | |

Storage and Stability

The expiry date of the product at + 2°C to 8°C is listed on the label.

After first opening the container, the control can be used for 6 weeks if stored tightly closed at $+ 2^{\circ}\text{C}$ to 8°C after use.

Do not freeze.

Procedure

Refer to the IFU of the β2-Microglobulin reagent used.

Precautions and Warnings

- In vitro diagnostic use only.
- Refer to the safety data sheets (SDS) and take the necessary precautions for the use with laboratory reagents.
- 3. All blood donor units comprising the source material used in the manufacture of this product have been tested by approved FDA methods and found to be non-reactive for HBsAg, HCV and anti-HIV 1 & 2. Nevertheless every product obtained from human body fluids should be handled with appropriate care in accordance with recommended procedures for bio hazardous materials since absence of infectious agents can never be proven.
- 4. Do not use after expiry date.
- Reagents containing sodium azide must be handled with due caution: Do not ingest or allow to contact skin or mucous membranes! Sodium azide can form explosive azides when contacting heavy metals such as copper or lead.

Disposal of reagent

Disposal of reagents must be performed in accordance with the EC regulations regarding waste, or the local national or regional legislation.

Reporting of serious incidents

The user must report (through the distributor) any serious accident occurring in relation to the device to both the manufacturer and the competent authority of the European Union Member State in which the user and / or patient is established. For other jurisdictions, reports of serious incidents must be produced in accordance with regulatory requirements.

Revision history / Lista delle revisioni

Rev.C 15-11-2022 Revision of the document / Revisione del documento

Uso consigliato

Controllo di accuratezza per la determinazione della β 2-Microglobulina (BMG) nel siero e nelle urine mediante turbidimetria e nefelometria.

Solo per uso professionale di diagnostica in-vitro.

Composizione

Il controllo BMG è una diluizione di β2-Microglobulina purificata con siero umano normale.

Conservante: 0,095 g % di sodio azide.

Confezionamento

| REF | R1400000301 | Pronto all'Uso | 1 x 1 mL |
|-----|-------------|----------------|----------|
|-----|-------------|----------------|----------|

Conservazione e stabilità

La scadenza del prodotto conservato a 2-8°C è dichiarata sull'etichetta.

Dopo la prima apertura del contenitore, il siero può essere utilizzato per 6 settimane se conservato ben chiuso a 2-8°C.

Non congelare.

Procedimento

Fare riferimento alle istruzioni per l'uso del reagente β2-Microglobulina utilizzato.

Precauzioni ed avvertenze

- Per uso diagnostico in vitro.
- Fare riferimento alle schede di sicurezza (SDS) e prendere le precauzioni necessarie per l'uso con reagenti di laboratorio.
- 3. Tutti I componenti per la produzione del prodotto sono stati saggiati con metodiche approvate dalla FDA, con esiti negativi per la ricerca dell'HBsAg, come pure per gli anticorpi anti HIV- 1 & 2 ed anti HCV. Tuttavia, il materiale dev'essere considerato potenzialmente pericoloso e manipolato con la stessa cura dei campioni prelevati dai pazienti.
- Non utilizzare dopo la data di scadenza.
- 5. I reagenti contenenti sodio azide devono essere maneggiati con la dovuta cautela: non ingerire né permettere il contatto con la pelle o le mucose! La sodio azide può formare azidi esplosive quando viene a contatto con metalli pesanti come rame o piombo.

Smaltimento del reagente

Lo smaltimento dei reagenti deve essere effettuato in conformità alle normative CE in materia di rifiuti, o alla legislazione nazionale o regionale locale.

Segnalazione di incidenti gravi

L'utente deve segnalare (tramite il distributore) qualsiasi incidente grave, verificatosi in relazione al dispositivo, sia al produttore che all'autorità competente dello Stato membro dell'Unione Europea in cui l'utente e/o il paziente è stabilito. Per le altre giurisdizioni, le segnalazioni di incidenti gravi devono essere prodotte in conformità ai requisiti normativi.

Assigned Values / Valori di riferimento

| β2-Microglobulin | Target | Range |
|------------------|--------|-------|
| mg/L | | |

Symbols on labels and packaging / Simboli su etichette e imballi

| IVI | In vitro diagnostic medical device / Dispositivo medico diagnostico in vitro | |
|-----|--|--|
| RE | Catalog Number / Numero di catalogo | |
| LO | Lot number / Numero di lotto | |
| - | Manufacturer / Produttore | |
| >< | Expiry date / Data di scadenza | |
| 1 | Temperature limitation / Limiti di temperatura | |
| | Consult Instructions for use / Consultare le Istruzioni per l'Uso | |