Controles LZI de hidrocodona 300

Para Beckman Coulter, Inc.





Lin-Zhi International, Inc.

REF		Descripción	Cantidad
C68828	CONTROL -	Control de nivel 1 LZI de hidrocodona 300	
		Control de Nivel 1 HYD 300 (225 ng/mL)	1 x 5 ml
C68829	CONTROL +	Control de nivel 2 LZI de hidrocodona 300	
		Control de Nivel 2 HYD 300 (375 ng/mL)	1 x 5 ml

Uso previsto

El control de nivel 1 LZI de hidrocodona 300 y el control de nivel 2 LZI de hidrocodona 300 se utilizan como materiales analizados de control de calidad para monitorizar la precisión del inmunoensayo de enzimas de hidrocodona LZI para Beckman Coulter, Inc. (Ref. C68823) en varios analizadores automatizados de química clínica.

Descripción de los controles

Los controles LZI de hidrocodona son líquidos a base de orina humana y están listos para usarse. El constituyente es una matriz procesada de orina humana libre de drogas que contiene tampones, estabilizadores y menos del 0,1% de azida sódica. Los controles se preparan adicionando concentraciones conocidas de hidrocodona en la matriz libre de drogas.

*Las concentraciones reales de estos calibradores se confirman por GC/MS o LC/MS. Los valores se proporcionan únicamente como lineamientos y los laboratorios deben determinar los intervalos en función de su propio sistema de pruebas y tolerancia (2).

Precauciones y advertencia

- Los controles LZI de hidrocodona 300 son sólo para uso de diagnóstico in vitro Perjudicial si se ingiere.
- Los controles contienen azida de sodio, que puede reaccionar con el plomo o el cobre de las tuberías para formar azidas metálicas potencialmente explosivas. Al eliminar tales líquidos, siempre descárguelos con un gran volumen de agua a fin de evitar la acumulación de azidas (3).
- Los controles se preparan a partir de orina humana no estéril. No se prueban mediante reactivos autorizados para detectar la
 presencia de anticuerpos contra los virus de inmunodeficiencia humana, los antígenos de la hepatitis o anticuerpos contra la
 hepatitis. Deben manipularse como si fueran potencialmente infecciosos. Emplee siempre buenas prácticas de laboratorio para
 evitar cualquier contacto con la piel o ingestión.
- No utilice los controles más allá de sus fechas de caducidad.
- RONLY Para los EE.UU.: Las leyes federales restringen la venta de este dispositivo a médicos o por orden de ellos.

Preparación y almacenamiento

Los controles se ofrecen listos para usarse. No requieren reconstitución. Etiquete la tapa antes de quitarla para identificarla con la botella original. Los controles deben almacenarse refrigerados a 2-8 °C cuando no se estén usando.

Estabilidad

Cuando se almacenan refrigerados a 2-8 °C, los controles son estables ya sea abiertos o sin abrir, hasta la fecha de caducidad impresa en la etiqueta del vial. Almacene los controles bien tapados cuando no esté usándolos. La solución de control dispensada en las copas de muestra y dejadas a bordo de un analizador clínico deben desecharse después de usarse.

Procedimientos y resultados

Ambos niveles de controles (225 ng/ml y 375 ng/ml) deben ejecutarse diariamente para garantizar un rendimiento adecuado del ensayo. Además, ejecute los controles con cada nueva calibración y después de que se realicen procedimientos específicos de mantenimiento o de resolución de problemas. Para la interpretación de los resultados, consulte el inserto del paquete del inmunoensayo LZI de enzimas de hidrocodona adecuado para Beckman Coulter, Inc. (N.º de ref. C68823) (1).

Limitaciones

Los calibradores LZI de hidrocodona 300 son para usarse con el inmunoensayo LZI de enzimas de hidrocodona para Beckman Coulter, Inc. (N.º de ref. C68823) para detectar hidrocodona únicamente en orina humana. Los materiales de control de calidad deben utilizarse de acuerdo con las regulaciones locales, estatales o federales, o los requisitos de acreditación.

Símbolos utilizados

EC REP	Representante autorizado	coo	País de origen	***	Fabricante	SDS	Hoja de datos de seguridad
8	Riesgos biológicos	\mathbb{A}	Año de fabricación	$P_{\!X}$ only	Sólo bajo prescripción	1	Límites de temperatura
CE	Marca de la CE	GTIN	Número mundial de artículo comercial	CONTROL -	Control negativo	T.K.	Número de kit de prueba
$\bigcap_{\mathbf{i}}$	Consulte las instrucciones de uso	IVD	Dispositivo médico de diagnóstico in vitro	CONTROL +	Control positivo	>	Úsese antes de
CONTENTS	Contenido	LOT	Número de lote	REF	Número de referencia		

Información adicional

Las marcas comerciales registradas son propiedad de sus respectivos dueños.

Daños en el transporte

Por favor, notifique a su Centro de Soporte Clínico de Beckman Coulter si este producto se recibe dañado.

Bibliografía

- 1. LZI Hydrocodone Enzyme Immunoassay for Beckman Coulter, Inc. (Ref# C68823) package insert.
- 2. Guidance for Industry and FDA Staff, Assayed and Unassayed Quality Control Material. U.S. Department of Health and Human Services. FDA, Document issued on June 7, 2007.
- Sodium Azide. National Institute for Occupational Safety (NIOSH) Pocket Guide to Chemical Hazards Third Printing, September 2007. Available online at: https://www.cdc.gov/niosh/npg/default.html.

Las adiciones, eliminaciones o cambios se indican mediante una barra de cambios en el margen.

Aviso: La adulteración de reactivos, el uso de instrumentos sin las capacidades adecuadas u otra falta de seguimiento de las instrucciones estipuladas en este etiquetado pueden afectar a las características de rendimiento y a las afirmaciones declaradas o implícitas en las etiquetas.



Lin-Zhi International, Inc. 2945 Oakmead Village Court Santa Clara, CA 95051 EE.UU.

Tel: (408) 970-8811 Fax: (408) 970-9030 www.lin-zhi.com

© Enero de 2021, Rev. 0

EC REP

Representante Europeo Autorizado dentro de la UE:

CEpartner4U Esdoornlaan 13 3951 DB Maarn Países Bajos www.cepartner4u.eu

