

R6 - WASCHKONZENTRAT CE PUFFER



In-vitro-Diagnostik Immunoblot-Assay
Halbautomatische / manuelle Technik

#WB-LC60

#WB-LC250

GEBRAUCHSANWEISUNG

Weitere Informationen und die Gebrauchsanweisung in Ihrer Sprache finden Sie auf
unserer Website www.ldbiodiagnostics.com

VERWENDUNGSZWECK

Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.
Dieses Reagenz sollte nicht allein verwendet werden.

TESTPRINZIP/TESTVERFAHREN

Western-Blot-Technik : Der Waschpuffer wird zum Waschen der Teststreifen bei den WB-Tests verwendet.
Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.

ENTHALTENE REAGENZIEN

1 Flasche Reagenz (60mL oder 250mL), 1 Kurzgebrauchsanweisung

ERFORDERLICHES, ABER NICHT MITGELIEFERTES MATERIAL

Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.

LAGERUNG UND STABILITÄT

Lagerung zwischen 2°C und 8°C. Das Reagenz ist bis zu dem auf dem Flaschenetikett angegebenen Verfallsdatum stabil, vorausgesetzt, es liegt keine Kontamination vor.

Verwenden Sie keine verunreinigten oder trüben Reagenzien.

WARNHINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH

Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.

Es ist am besten, Reagenzien aus der gleichen Charge zu verwenden. Wenn Reagenzien aus verschiedenen Chargen verwendet werden, stellen Sie sicher, dass sie zurückverfolgt werden können.

EUH 210 Das Sicherheitsdatenblatt ist auf Anfrage erhältlich und kann auf unserer Website www.ldbiodiagnostics.com eingesehen werden.

PROBENTNAHME

Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.

VORBEREITUNG DER REAGENZIEN

Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.

TESTVERFAHREN

Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.

QUALITÄTSKONTROLLE UND INTERPRETATION

Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.

ANWENDUNGSBESCHRÄNKUNGEN

Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.

Die Diagnose einer Infektionskrankheit kann nicht anhand eines einzelnen Testergebnisses gestellt werden. Serologische Ergebnisse müssen gemäß den verfügbaren Informationen (z. B. Epidemiologie, Klinik, Bildgebung, Biologie ...) interpretiert werden, um eine Diagnose zu erstellen. Sie sollten nicht allein aufgrund ihrer Positivität als Grundlage für die Diagnose verwendet werden.

LEISTUNG

Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.

REPRODUZIERBARKEIT

Es wurde die Reproduzierbarkeit zwischen Serien und Chargen geprüft. In beiden Fällen ist die Korrelation hinsichtlich der spezifischen Banden zwischen Sera sehr gut.

INTERFERENCE

Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.

FEHLERBEHEBUNG

Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.

LITERATURVERZEICHNIS

Beachten Sie die Anweisungen zur Verwendung des Kit LDBIO Diagnostics.

UPDATE-BENACHRICHTIGUNG - bitte sorgfältig lesen

VERÖFFENTLICHUNGSDATUM	VERSION	SÄNDERUNGS-ZUSAMMENFASSUNG
16/08/2022	Vs01	Erstellung
17/05/2024	Vs02	Korrektur der Referenz R6



NF EN ISO 13485

24 av. Joannes Masset – 69009 LYON – FRANCE
 Tel : +33(0)4 7883 3487 – Fax : +33(0)4 7883 3430
www.ldbiodiagnostics.com – info@ldbiodiag.com