

R4 - CONJUGATO Anti-IgM CE



Diagnostica *in vitro* Immunoblot test
Tecnica Semiautomatica / manuale

#WB-IM30

#WB-IM60

ISTRUZIONI PER L'USO

Per ulteriori informazioni e istruzioni per l'uso nella tua lingua, visita il nostro sito Web
www.ldbiodiagnostics.com

METODO D'USO

Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.
Questo reagente non deve essere utilizzato da solo.

PRINCIPIO DEL TEST / CONDUZIONE DEL TEST

Technica Western Blot: Il coniugato fosfato alcalino-anti-IgM umane si lega agli anticorpi legati.
Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.

REAGENTI FORNITI

1 flacone di reagente (30mL o 60mL), 1 metodica abbrivato

ALTRO MATERIALE RICHIESTO NON INCLUSO NELLA FORNITURA

Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.

CONSERVAZIONE E STABILITÀ

Conservazione tra 2°C e 8°C. I reagenti contenuti nel kit sono stabili sino alla data di scadenza indicata sulle etichetta delle fiale, a condizione che non vi siano contaminazioni.
Non utilizzare reagenti contaminati o torbidi.

PRECAUZIONI D'USO

Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.
È preferibile utilizzare reagenti dello stesso lotto. Se si utilizzano reagenti provenienti da lotti diversi, assicurarne la tracciabilità.

Questo reagente contiene sodio azide (NaN₃) <0,1% che può formare sali metallici esplosivi con piombo o rame.
Risciacquare con acqua se si scarica nello scarico.

EUH 032 (NaN₃): A contatto con un acido, rilascia un gas molto tossico.

EUH 210 Scheda dati di sicurezza disponibile su richiesta e sul nostro sito web www.ldbiagnostics.com

RACCOLTA DEL CAMPIONE

Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.

PREPARAZIONE DEI REAGENTI

Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.

PROCEDURA DEL TEST

Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.

CONTROLLI DI QUALITÀ ED INTERPRETAZIONE

Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.

LIMITAZIONE D'USO

Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.

La diagnosi di una malattia infettiva non può essere stabilita sulla base di un singolo risultato del test
I risultati sierologici devono essere interpretati in base alle informazioni disponibili (ad es. Epidemiologia, clinica, imaging, biologia ...) al fine di stabilire una diagnosi. Non dovrebbero essere utilizzati come base per la diagnosi sulla base della loro sola positività.

PERFORMANCE

Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.

RIPRODUCIBILITÀ

La riproducibilità all'interno delle serie e dei lotti è stata testata. In entrambi i casi, la correlazione esistente tra siero e siero rispetto alle specifiche bande colorate è eccellente.

INTERFERENZE

Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.

RICERCA E SOLUZIONE DI EVENTUALI PROBLEMATICHE

Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.

BIBLIOGRAFIA

Consultare le istruzioni per l'uso del kit LDBIO Diagnostics.

NOTIFICA DI AGGIORNAMENTO: leggere attentamente

DATA DI RILASCIO	VERSIONE	RIEPILOGO DELLE MODIFICHE
16/08/2022	Vs 01	Creazione



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