

R8 - CONJUGATO Anti-IgA CE



Test de diagnóstico in vitro por inmunoblot
Técnica semiautomática / manual

#WB-IA30

#WB-IA60

INSTRUCCIONES DE USO

Encuentre más información e instrucciones de uso en su idioma en nuestra página web
www.ldbiodiagnostics.com

INDICACIÓN DEL TEST

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.
Este reactivo no debe utilizarse solo.

PRINCIPIO DEL TEST/PROCEDIMIENTO DEL TEST

Técnica Western-Blot : El conjugado de fosfatasa alcalina anti-IgA humana se une al anticuerpo unido.
Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

REACTIVOS SUMINISTRADOS

1 vial de reactivo (30mL o 60mL), 1 instrucciones de uso abreviadas

MATERIAL NECESARIO PERO NO SUMINISTRADO

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO Y VIDA ÚTIL

Almacenamiento entre 2°C y 8°C. El reactivo es estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta del vial, siempre que no haya contaminación.

No utilice reactivos contaminados o turbios.

PRECAUCIONES DE 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.ldbiodiagnostics.com

RECOGIDA DE MUESTRAS

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

PREPARACIÓN DE LOS REACTIVOS

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

PROCEDIMIENTO

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

CONTROL DE CALIDAD E INTERPRETACIÓN

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

LIMITACIONES DE USO

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

El diagnóstico de una enfermedad infecciosa no se puede establecer sobre la base de un solo resultado analítico. Estos resultados serológicos deben interpretarse de acuerdo con la información disponible (por ejemplo epidemiológica, clínica, imágenes, biológica, etc.) para poder establecer un diagnóstico. No deben utilizarse como base para el diagnóstico basándose únicamente en su positividad.

PRESTACIONES

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

REPRODUCIBILIDAD

Se analizó la reproducibilidad entre series y entre lotes. En ambos casos, la correlación entre los sueros con respecto a las bandas específicas es excelente.

INTERFERENCIAS

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

SOLUCIÓN DE PROBLEMAS

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

BIBLIOGRAFÍA

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

NOTIFICACIÓN DE ACTUALIZACIÓN - Lea atentamente

FECHA DE LA VERSIÓN	VERSIÓN	RESUMEN DE LA MODIFICACIÓN
01/09/2021	Vs 02	EUH 032 (NaN3)
16/08/2022	Vs03	Uso de reactivos de diferentes lotes. Ref #WB-IA60 - Identificación de reactivos (R8) no utilizar solo. Referencia actualizada Cambio de domicilio



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