R3 - CONJUGATO Anti-IgG C€



Test de diagnostico in vitro por inmunoblot Técnica semiautomática / manual

#WB-IG30 #WB-IG60

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-IgG 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

Consulte las instrucciones de uso del kit LDBIO Diagnostics.

Es preferible utilizar reactivos del mismo lote. Si se utilizan reactivos de diferentes lotes, asegure la trazabilidad.

Este reactivo contiene azida sódica (NaN3) <0,1% que puede formar sales metálicas explosivas con el plomo o el cobre. Aclarar con agua si se tira por el desagüe.

EUH 032 (NaN3): En contacto con un ácido, libera un gas muy tóxico.

Hoja de datos de seguridad EUH 210 disponible a petición y en nuestra página 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
16/08/2022	Vs01	Creación



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