

Boditech Infliximab Control

USO ORIGINAL

Boditech Infliximab Control se destina al control de calidad de los kits de ensayo Infliximab fabricado/suministrado por Boditech Med Inc.

Sólo para uso de diagnóstico *in vitro*.

INTRODUCCIÓN

El uso de Boditech Infliximab Control puede considerarse una evaluación objetiva de la precisión de los kits de prueba de adalimumab y forma parte integrante de las buenas prácticas de laboratorio. Boditech Infliximab Control se suministra en forma liofilizada.

COMPONENTES

Boditech Infliximab Control está compuesto por «Boditech Infliximab Control nivel 1», «Boditech Infliximab Control nivel 2», «Instrucciones de uso» y «Valor del Control y ficha de código de barras».

- El control contiene infliximab, suero humano y azida sódica.
- Cada vial de control embalado en una caja.

PRECAUCIONES DE SEGURIDAD Y ADVERTENCIAS

- Sólo para uso de diagnóstico *in vitro*.
- No pipetee con la boca.
- Tome las precauciones adecuadas que se requieren normalmente para manipular reactivos de laboratorio.
- Boditech Infliximab Control no debe utilizarse pasada su fecha de caducidad.
- Boditech Infliximab Control está diseñado en exclusivo para el control de calidad de los cartuchos Infliximab fabricados/suministrados por Boditech Med.
- Los materiales de origen humano en Boditech Infliximab Control se han sometido a pruebas a nivel de donante para detectar el anticuerpo del virus de la inmunodeficiencia humana (VIH 1, VIH 2), el antígeno de superficie de la hepatitis B (HBsAg) y el anticuerpo del virus de la hepatitis C (VHC), y han resultado no reactivos. Para realizar estas pruebas se han utilizado métodos aprobados por la FDA. Sin embargo, dado que ningún método puede ofrecer una garantía completa con respecto a la ausencia de agentes infecciosos, estos materiales de origen humano y todas las muestras de pacientes deben manipularse como si fuesen capaces de transmitir enfermedades infecciosas y deben eliminarse como residuos peligrosos.

ALMACENAMIENTO Y ESTABILIDAD

- Condiciones de almacenamiento y estabilidad de Boditech Infliximab Control.

	Por abrir	Abierto (Después de la reconstitución)
Temperatura	2 ~ 8 °C	2 ~ 8 °C
Fecha de caducidad	Hasta la fecha de caducidad que figura en la etiqueta	3 semanas

- Cierre bien el vial abierto después de su uso.
- Después de su uso, cualquier sustancia residual NO DEBE DEVOLVERSE al vial original.
- La contaminación bacteriana de Boditech Infliximab Control reconstituido causará reducciones en la estabilidad de muchos componentes. Si se sospecha de contaminación bacteriana, debe desecharse el vial y será necesario reconstituir un vial nuevo.

INSTRUCCIONES DE USO

Boditech Infliximab Control se suministra en forma liofilizada.

- 1) Reconstituya cuidadosamente cada vial de liofilizado con exactamente 1 mL de agua destilada esterilizada a 15 ~ 25 °C.
- 2) Cierre el envase y déjelo reposar durante 30 minutos antes de su uso. Asegúrese de que el contenido se disuelve completamente agitando suavemente.

Evite la formación de espuma. No agitar.

Consulte el prospecto de los cartuchos de prueba para conocer el procedimiento de prueba detallado.

Eliminar todo material desechado de acuerdo con los requisitos de las autoridades locales de gestión de residuos.

En caso de daños en el envase, póngase en contacto con los **Servicios Técnicos de Boditech Med Inc.**

MATERIALES SUMINISTRADOS

REF CFPO-299

Boditech Infliximab Control Caja (2 viales)

- | | |
|---|---|
| - Boditech Infliximab Control Nivel 1 (1 mL) | 1 |
| - Boditech Infliximab Control Nivel 2 (1 mL) | 1 |
| - Instrucciones de uso | 1 |
| - Valor del Control & Ficha de código de barras | 1 |

INTERPRETACIÓN DE RESULTADOS

El resultado de la prueba de «Boditech Infliximab Control» debe ser coherente con el resultado esperado de la ficha de valores de control. Si el resultado de la prueba no coincide con el resultado esperado, repita la prueba.

✘ Causas de los errores en las pruebas

- Errores en la forma de realizar la prueba.
- Utilización de Boditech Infliximab Control demasiado frío o demasiado caliente.
- Uso de Boditech Infliximab Control caducado o contaminado.
- Errores en los kit de prueba de infliximab.
- Errores de los analizadores de Boditech.

CONTROL DE CALIDAD

- Las pruebas de control de calidad forman parte de las buenas prácticas de prueba para confirmar los resultados esperados y la validez de la prueba y deben realizarse a intervalos regulares.
- Las pruebas de control deben realizarse inmediatamente después de abrir un nuevo lote de prueba de cara a garantizar que no se altere el rendimiento de la prueba.
- Las pruebas de control de calidad también se deben realizar siempre que exista alguna duda sobre la validez de los resultados de la prueba.

Boditech Infliximab Control

Nota: Consulte la tabla siguiente para identificar los distintos símbolos.

	Suficiente para <n> pruebas
	Lea las instrucciones de uso
	Fecha de caducidad
LOT	Código de lote
REF	Número de catálogo
	Precaución
	Fabricante
EC REP	Representante autorizado de la Comunidad Europea
IVD	Productos sanitarios de diagnóstico <i>in vitro</i>
	Límite de temperatura
	No reutilizar
CE	Este producto cumple los requisitos de la Directiva 98/79/CE sobre productos sanitarios para diagnóstico <i>in vitro</i>

Para obtener asistencia técnica

Boditech Med Inc.'s Technical Services (Servicios técnicos de Boditech Med Inc.) por

Tel: +(82) -33-243-1400

E-mail: sales@boditech.co.kr



Boditech Med Inc.

43, Geodudanji 1-gil, Dongnae-myeon, Chuncheon-si,
Gang-won- do, 24398, República de Corea

Tel: +(82) -33-243-1400

Fax: +(82) -33-243-9373

www.boditech.co.kr



Obelis s.a

Bd. Général Wahis 53, 1030 Bruselas, BÉLGICA

Tel: +(32) -2-732-59-54

Fax: +(32) -2-732-60-03

E-mail: mail@obelis.net

