

## ENDRINGSLOGG

Dato/Versjon	Endring
2024-07-17 / A3	Tillegg av Clinical Laboratory Improvement Amendments (CLIA)-kompleksitet (kun for amerikanske kunder) på forsiden Presisere den <i>Tiltenkt Bruk</i> ved å legge til testplattformen Revisjon av kapittelet <i>Materialer som er nødvendige, men som ikke følger med</i>

## REFERANSER

1. Blirup-Jensen et al.: Clin Chem Lab Med 2001; 39, 1110 – 22.
2. Blirup-Jensen et al.: Clin Chem Lab Med 2008; 46, 1470 – 9.

## HENDELSESRAPPORTERING I EU-MEDLEMSSTATER

Dersom det har oppstått en alvorlig hendelse i tilknytning til denne enheten, skal den straks rapporteres til produsenten og kompetent myndighet i ditt medlemsland.

## TRANSPORTSKADE

Varsle din distributør dersom dette produktet var skadet ved mottak.

## SYMBOLER

BÜHLMANN bruker symboler og tegn listet opp og beskrevet i ISO 15223-1.

For definisjon av symboler, se symbolordlisten på:  
[www.buhmannlabs.ch/support/downloads/](http://www.buhmannlabs.ch/support/downloads/)



## BÜHLMANN fPELA® turbo

Turbidimetrisk analyse av pankreatisk elastase  
for profesjonell bruk

## Kontrollsett

B-KPELA-CONSET  
Versjon A3

For *in-vitro*-diagnostisk bruk



Produent

**BÜHLMANN Laboratories AG**

Baselstrasse 55  
4124 Schönenbuch  
Sveits  
Tel.: +41 61 487 12 12  
Fax: +41 61 487 12 34  
[info@buhmannlabs.ch](mailto:info@buhmannlabs.ch)

## TILTENKT BRUK

BÜHLMANN fPELA® turbo kontrollsett er ment for bruk med BÜHLMANN fPELA® turbo reagenssett, for kvalitetskontroll, ved fastsettelse av nivåer av pankreatisk elastase i feces i ekstraherte avføringsprøver ved hjelp av en klinisk kjemisk analysator.

Kun til bruk i laboratorium.

## KONTROLLVERDI

Kontrollverdiene tildeles i samsvar med en verdioverføringsprotokoll (ref. 1-2) og er angitt i det vedlagte kvalitetskontroll-databladet. Kontrollmaterialet består av rekombinant human pankreatisk elastase og er standardisert mot et internt referansemateriale.

## MEDFØLGENDE REAGENSER

Reagenser	Mengde	Kode	Klargjøring
<b>Kontroller lav/høy</b> Kontroller som inneholder en tildelt konsentrasjon av rekombinant human pankreatisk elastase	3 x 2 hetteglass 1 mL/ hette-glass	B-KPELA- CONSET	Klar til bruk

Tabell 1

## REAGENSLAGRING OG -STABILITET

<b>Uåpnede kontroller</b>
Oppbevares ved 2–8 °C. Ikke bruk settet etter utløpsdatoen som er trykt på etikettene.
<b>Åpnede kontroller</b>
Oppbevares i opptil 3 måneder ved 2–8 °C, med hette.

Tabell 2

## MATERIALER SOM ER NØDVENDIGE, MEN SOM IKKE FØLGER MED

- Reagensene som er beskrevet nedenfor, leveres ikke sammen med settet og må bestilles separat:

Reagenser	Mengde	Kode
<b>BÜHLMANN fPELA® turbo reagenssett</b> Reaksjonsbuffer (R1) Immunpartikler (R2)	1 hetteglass/ 27,0 mL 1 hetteglass/ 5,1 mL	B-KPELA- RSET
<b>BÜHLMANN fPELA® turbo kalibratorsett</b> Kalibrator 1–6 for fastsettelse av sekspunkts kalibratorkurve	1 x 6 hetteglass 1 mL/ hetteglass	B-KPELA- CASET

Tabell 3

- Generelt laboratorieutstyr
- Analysator for klinisk kjemi

## ADVARSLER OG FORSIKTIGHETSREGLER

- Denne testen er kun til *in vitro*-diagnostisk bruk.
- Dette settet inneholder komponenter som er klassifisert i samsvar med forskrift (EC) nr. 1272/2008: 2-metyl-4-isotiazolin-3-en hydroklorid (kons.  $\geq 0,0015\%$ ), reagensene kan derfor forårsake allergiske hudreaksjoner (H317).
- Det anbefales at testen håndteres av kvalifisert personell, i samsvar med God laboratoriepraksis (GLP).
- Utlign reagenser, kontroller, kalibratorer og prøver før måling, som beskrevet i bruksmerknadene.
- Ikke bland kontroller fra ulike loter, og ikke bytt hette mellom reagensene.
- Unngå at kontrollene fordampes.

## ANALYSEPROSEDYRE

### Bruksmerknader / analyseinstallasjon

Analyseprosedyren for BÜHLMANN fPELA® turbo er fastsatt på flere kliniske kjemianalysatorer. Validerte bruksmerknader som beskriver installasjon og analyse på spesifikke instrumenter, er tilgjengelige fra BÜHLMANN på forespørsel.

### Kvalitetskontroller

BÜHLMANN fPELA® turbo kontrollsettet skal analyseres hver dag før fecesprøveekstrakter fra pasienter kjøres. Dette gjøres for å validere kalibreringskurven som ble fastsatt med BÜHLMANN fPELA® turbo kalibratorsettet. Kontrollene har tildelte, lotspesifikke verdiområder som er angitt på det vedlagte kvalitetskontroll-databladet. Kontrollmålingene må være innenfor de angitte områdene for at resultatene fra fecesprøveekstrakter fra pasienter skal være gyldige.

Hvis kontrollverdiene ikke er gyldige, skal kontrollmålingen gjentas med nye kontroller. Hvis kontrollverdiene forblir ugyldige, skal instrumentet rekalibreres. Hvis gyldige kontrollverdier ikke kan reproduseres etter at trinnene som er beskrevet over, er utført, skal BÜHLMANN kundeservice kontaktes.