

Informace uvedené v uživatelské příručce k Vašemu osmometru Advanced Instruments se změnily.

Podrobnosti změn se týkají našeho doporučení výrobce pro řízení kvality a jsou vypsány v níže uvedeném dodatku.

Dodatek přidán 1. března 2020.

Pokud potřebujete více informací, kontaktujte nás na adrese info@aicompanies.com.

Aktualizace dodatku k doporučení výrobce pro řízení kvality

Společnost Advanced Instruments vydává nové pokyny pro postup řízení kvality Vašeho osmometru. Na této stránce jsou popsány materiály pro řízení kvality, které společnost Advanced Instruments doporučuje pro veškeré osmometry Advanced Instruments používané v klinických laboratořích. Společnost Advanced Instruments doporučuje, abyste své standardní provozní postupy aktualizovali integrací doporučených materiálů do systému managementu řízení kvality, aby byla před testováním vzorků pacientů ověřena funkčnost přístroje.

V rámci postupu řízení kvality ve Vaší laboratoři by obsluha osmometru před testováním vzorků pacientů měla změřit **referenční roztok Clinitrol™ 290**. Referenční roztok Clinitrol™ 290 je referenční materiál certifikovaný organizací NIST a slouží k ověření kalibrace osmometru. Jednorázové lahvičky roztoku Clinitrol 290 musí být po jednom dni používání zlikvidovány.

Pokud pomocí osmometru měříte sérum, plazmu, stolicí či tkáňový homogenát, měli byste v rámci postupu řízení kvality před měřením vzorků pacientů změřit **kontrolní proteinové sérum Protinol™**. Kontrolní séra Protinol svým složením napodobují tělesné tekutiny na bázi proteinů při 240, 280 a 320 mOsm/kg H₂O.

Pokud pomocí osmometru měříte moč, měli byste v rámci postupu řízení kvality před měřením vzorků pacientů změřit **kontrolní vzorky pro osmolalitu moči Renol™**. Kontrolní vzorky Renol svým složením napodobují moč při 300 a 800 mOsm/kg H₂O.

POZNÁMKA: Použití kontrolních vzorků třetích stran bude mít vliv na záruku přístroje a může ovlivnit funkčnost přístroje.

