

귀하의 **Advanced Instruments** 삼투압계 사용 설명서에 포함된 정보가 변경되었습니다.

변경 사항에 대한 상세 내용은 품질 관리에 대한 제조업체 권장 사항과 관련이 있으며 아래 부록에 요약되어 있습니다.

2020년 3월 1일 부록 추가.

더 알아보려면, info@aicompanies.com에 연락하십시오.

품질 관리 부록에 대한 제조업체 권장 사항 업데이트

Advanced Instruments 는 귀하의 삼투압계의 품질 관리 절차에 대한 새로운 지침을 제공합니다. 이 페이지에서는 Advanced Instrument 가 임상 실험실에서 모든 Advanced Instruments 삼투압계와 함께 사용하도록 권장하는 품질 관리 자료에 대해 설명합니다. Advanced Instruments 는 귀하가 이러한 자료를 품질 관리 운영 시스템에 통합하여 환자 검체를 검사하기 전 장비 성능을 확인할 수 있도록 표준 운영 절차를 업데이트 할 것을 권장합니다.

환자 검체를 시험하기 전, 삼투압계 사용자는 실험실의 품질 관리 절차의 일부로 **Clinitrol™ 290 기준 용액**을 시험해야 합니다. Clinitrol 290 기준 용액은 삼투압계의 교정을 확인할 수 있도록 디자인된 NIST 추적 가능한 기준입니다. 일회용 Clinitrol 290 바이얼은 하루 사용 후 폐기해야 합니다.

삼투압계를 사용하여 혈청, 혈장, 대변 또는 조직 호모지네이트를 검사하는 경우, 환자 검체 시험 전 품질 관리 절차의 일부로 **Protinol™ 단백질 기반 혈청 제어장치**를 시험해야 합니다. Protinol 제어장치는 240, 280 및 320 mOsm/kg H₂O 에서 단백질 기반 체액을 모방할 수 있도록 배합되었습니다.

삼투압계를 사용하여 소변을 검사하는 경우, 환자 검체 시험 전 품질 관리 절차의 일부로 **Renol™ 소변 삼투압 제어장치**를 시험해야 합니다. Renol 제어장치는 300 및 800 mOsm/kg H₂O 에서 소변을 모방하도록 배합되었습니다.

주의: 타사 제어장치 또는 교정기를 사용하면 기기보증에 영향이 있을 뿐만 아니라 기기 효능에도 문제가 생길 수 있습니다.

