

MiniCollect® 9NC Koagulationsrør

Til in vitro-diagnostisk brug
Brugsanvisning

Tilsigtet brug

MiniCollect®9NC Koagulationsrør er beregnet til indsamling af citratantikoagulerede fuldblodsprøver til koagulationsprøver.

Produktbeskrivelse

MiniCollect® Rør er af plast, uden vakuum, ikke-sterile til små volumener og integrerede indsamlingsenheder. Lukningen er farvekodet for at identificere de tilsætninger, som er til stede i varierende koncentrationer afhængigt af rørtypen og de angivne volumener.

MiniCollect® 9NC Koagulationsrør er fyldt med en bufret trinatriumcitratopløsning i en koncentration på 0.109 mol/L (3.2%). Produktet må kun anvendes af korrekt oplært sundhedspersonale i henhold til denne vejledning.

Rørtype	Matrix	Propfarve
MiniCollect® 9NC Koagulationsrør 3,2% - kun til venøst blod – fås ikke i USA	Venøst blod	Lyseblå

Produktversioner

MiniCollect® Rør med valgfri 13 x 75 mm bærerør (klar, brunfarvet)

Opbevaring før brug

Opbevar rørene opretstående ved 4-25 °C (40-77 °F). Må ikke udsættes for direkte sollys. Overskridelse af den maks. anbefalede opbevaringstemperatur kan forringe rørenes kvalitet (dvs. fordamning af flydende tilsætninger, misfarvning osv.).

Stabilitet og opbevaring af prøve

Se analyseapparatets brugsanvisning eller litteratur vedrørende det rigtige prøvemateriale, korrekt opbevaring samt stabilitet.

Forholdsregler/forsigtighedsregler

- Utilstrækkelig eller forsinket blanding af rør med tilsætning kan medføre trombocytssammenklumpning, koagulation og/eller ukorrekte analyseresultater.
- Rørene må ikke anvendes, hvis de indeholder fremmedlegemer.
- Håndtér alle biologiske prøver og udstyr, der har været brugt til blodprøvetagning, i henhold til laboratoriets politikker og procedurer.
- Der skal søges passende lægehjælp i tilfælde af eksponering for biologiske prøver.
- Kontrollér alle rør for at verificere det relevante produkt og holdbarheden før brug. Anvend ikke rør efter udløbsdatoen.
- Det er laboratoriets ansvar at kontrollere, at skift af rør ikke har nogen signifikant indflydelse på analyseresultaterne fra patientprøverne.
- Kun til engangsbrug.
- Ubrugte rør skal opbevares opretstående, da der ellers er øget risiko for fordamning af tilsætningsstoffet og krystallisering i hættten, hvilket kan føre til lækage.
- For at undgå kontaminering eller lækage skal det undgås, at der kommer blod i fordybningen omkring spatlen i den øverste rørkant, før rørene lukkes. Hvis der er blod i fordybningen, anbefales det at rengøre den, før røret lukkes.

Gælder kun for lande, der er medlem af EU: Skulle der opstå alvorlige hændelser i forbindelse med produktet, skal disse indberettes til producenten og den kompetente myndighed i det land, hvor brugeren/patienten er etableret.

Blodprøvetagning og -håndtering

Udstyr, der er påkrævet, men som ikke medfølger

- Etiketter til positiv patientidentifikation af prøverne
- Handsker og passende beklædning til beskyttelse mod eksponering for blodbårne patogener
- Spritserviet
- Tør gaze
- Selvklæbende plaster eller bandage
- Beholder til biologisk farligt affald
- Kanylefri overførselsanordning
- Udstyr og tilbehør til indsamling af venøst blod

Aftagning af prop

Det riflede område omkring det øverste af røret angiver placeringen af propåbningen. Fjern proppen ved at trykke let på den i en opadgående retning. Trekantsindikatoren er placeret modsat indsamlingskeken.

Prøvetagning

Se institutionens politik vedrørende indsamling af venøst blod. Prøven skal efterfølgende overføres til røret ved hjælp af et sikkert kanylefrit system (som f.eks. en plastiksprøjte).

Generel håndtering

Bloddråberne skal have mulighed for at løbe frit ind i røret og ned langs væggene på **MiniCollect**[®] røret. Bank røret forsigtigt mod en hård overflade, hvis en dråbe sætter sig i måleskeen eller for at blande indholdet under indsamling af prøver. Sørg for ikke at ryste og støde røret. Fyld rørene korrekt til markeringen. Efter indsamlingen lukkes røret med den originale hætte. Et hørbart klik angiver korrekt lukning. Vend røret 4-5 gange, indtil blodet er helt blandet med tilsætningen. Kraftig rystelse kan medføre skumdannelse og hæmolyse. Patienten skal være positivt identificeret, og patientens blodprøve skal markeres korrekt på indsamlingstidspunktet. Prøven skal mærkes umiddelbart efter indsamling og blanding.












Centrifugering

Kontrollér, at rørene er placeret korrekt i centrifugeindsatsen. Det anbefales at centrifugere **MiniCollect**[®] rør ved 3000 g i et tidsrum på 10 minutter. Andre centrifugeringsindstillinger skal valideres af brugeren. Centrifugering skal ske ved en temperatur på 15-24 °C (59-75 °F).

Bortskaffelse

- De generelle hygiejneretningslinjer og lovbestemmelser for korrekt bortskaffelse af infektiøst materiale skal følges og overholdes.
- Bær altid handsker under indsamling og bortskaffelse af blod.
- Kontaminerede eller fyldte blodtapningsrør skal bortskaffes i dertil egnede affaldsbeholdere til potentielt smittefarligt materiale, som kan autoklaveres eller afbrændes bagefter.

Oplysninger på etiketten


	Producent		Temperaturgrænse
	Anvendes før:		Må ikke genanvendes
	Batchkode		Læs brugsanvisningen
	Katalognummer		Medicinsk udstyr til <i>in vitro</i> -diagnostik
	Ordineret udstyr (USA)		Denne side op
	Holdes borte fra sollys		

Litteratur

CLSI. *Collection of Diagnostic Venous Blood Specimens*. 7th ed. CLSI standard GP41. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2017.

CLSI. *Collection of Capillary Blood Specimens*. 7th ed. CLSI standard GP42. Clinical and Laboratory Standards Institute; 2020.

CLSI. *Collection, Transport, and Processing of Blood Specimens for Testing Plasma-Based Coagulation Assays and Molecular Hemostasis Assays; Approved Guideline-Fifth Edition*. CLSI document H21-A5. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2008.

 Greiner Bio-One GmbH
Bad Haller Str. 32
4550 Kremsmünster, Austria

www.gbo.com/preanalytics
office@at.gbo.com
Telefon +43 7583 6791

Bilag – Log over ændringer siden sidste revision

Placering i dokumentet

Forholdsregler/forsigtighedsregler
Forholdsregler/forsigtighedsregler
Centrifugering
Etiketoplysninger
Etiketoplysninger
Litteratur

Ændringsbeskrivelse

Tilføjelse af en forholdsregel vedrørende blod i fordybningen omkring spatlen på røret.
Tilføjelse af et notat vedrørende rapportering af alvorlige hændelser i Den Europæiske Union.
Præcisering af, at andre centrifugeringsindstillinger skal valideres af brugeren.
Tilpasning af symbolet *Rx Only* til *Rx Only (kun USA)*.
Tilføjelse af symbolet *Holdes væk fra sollys*.
Opdatering af CLSI-referencer.