



TR

KULLANIM AMACI

Optitrol Yellow, insan serumu ve plazmasında spesifik analitlerin (aşağıya bakın) belirlenmesi için *in vitro* tahlillerin performansını izlemeye yönelik çok işaretli bir kalite kontrol (QC) örneğidir. Bu QC, pozitif kontrol olarak üretilmiştir ve test sistemlerinin kesinliğini belirlemede ve varyasyon kaynaklarını tanımlamada yardımcı olabilir. Optitrol Yellow, ABBOTT Alinity s dahil olmak üzere tahliller ve platformlar için optimize edilmiştir ve hedef değerleri olmayan tahlil edilmemiş bir kontroldür. Bu kontrol, tahlille sağlanan zorunlu üretici kit kontrollerinin yerine kullanılmamalıdır. Optitrol Yellow, profesyonel kullanıma yönelik bir *in vitro* tanısal tıbbi cihazdır.

Optitrol Yellow, aşağıdaki analitleri tespit eden tahlillerde pozitif reaksiyon sağlayacaktır:

Anti-HIV 1 IgG	Anti-HBc IgG	Anti-HTLV IgG
Anti-HCV IgG	HBsAg	Anti- <i>Treponema pallidum</i> IgG

İÇERİK

Optitrol Yellow, koruyucu olarak sodyum azit ve ProClin 950'li insan plazması içerir.

Ayrı olarak temin edilebilen negatif kontrol Optitrol SeroNeg, yukarıda anılan analitler için negatif/nonreaktif sonuçlar sağlayacaktır.

Bu kontrol için olası reaktivite (hedef değer yok) örnekleri, <http://www.seracare.com/resourcelibrary> adresinde bulunabilir. Optitrol QC örneklerinin kullanıcıları, <https://www.nrlquality.org.au/products-services/qconnect> adresindeki internet tabanlı QC sonuçları izleme sistemi olan EDCNet'e erişebilir.

SAKLAMA VE STABİLİTE

Optitrol Yellow:

- 2 ila 8 °C'de saklandığında son kullanma tarihine kadar stabildir.
- Açıldıktan sonra, kullanımdan sonra sıkıca kapatılıp 2 ila 8 °C saklamaya geri koyulduğu sürece 90 gün boyunca stabildir.
- Flakonları daima dik olarak saklayın.
- Son kullanma tarihinden sonra kullanmayın.

KULLANMA TALİMATI

- Optitrol Yellow kullanıma hazırdır.
- Kullanmadan önce nazikçe döndürerek iyice karıştırın.
- Otomatik analizörler için flaconu verilen barkodla etiketleyin ve ardından Optitrol QC'yi rutin örneklerle göre bir örnek rafına yerleştirin.
- Kullandıktan sonra flakonları 2 ila 8 °C saklamaya geri koyun.

SINIRLAMALAR

- Bu ürünü son kullanma tarihinden sonra kullanmayın.
- Mikrobiyal kontaminasyon ve/veya yüksek türbidite bulgusu varsa bu ürünü kullanmayın.
- Optitrol Yellow'u tahlil üreticisinin kullanma talimatına göre kullanın.
- Önerilen işlemden sapılması, güvenilmez sonuçlara yol açabilir.
- Bu ürün yalnızca kalite güvencesi için sağlanmıştır ve kalibrasyon amacıyla kullanılmamalıdır.
- Bu ürün, otomatik değildir.
- Optitrol QC performansında olası varyasyon nedenleri:
 - Farklı tahlil reaktifleri lotları.
 - Kullanılan farklı kalibratör lotları.
 - Kullanılan farklı analizörler.
 - Farklı operatörler.
 - Test sırasında günün saati.

ÖNLEMLER VE BERTARAF BİLGİLERİ

- Optitrol Yellow yalnızca *in vitro* tanısal kullanıma yöneliktir ve yalnızca eğitimli personel tarafından test edilmelidir.
- Optitrol Yellow, insan kökenli materyal içermektedir ve potansiyel olarak enfeksiyöz kabul edilmelidir. Bu ürünü muamele ederken enfeksiyöz ajanların bulaşmasını önlemek için evrensel önlemlere uyun.
- Ağızla pipetlemeyin.
- Koruyucu sodyum azit, bakırla reaksiyona girebilir veya tehlikeli bileşik oluşturabilir. Optitrol Yellow yalnızca az miktarda sodyum azit içerse de bu ürünleri atık su sistemlerine atarken lütfen yeterli miktarda suyla seyreltin.
- Bu ürün ayrıca ProClin bileşiği olan metilzotiyazolol içerir. Metilzotiyazolol, geçerli Avrupa Topluluğu (AT) Direktiflerine göre şu şekilde sınıflandırılır: cilt hassasiyeti maddesi.
- Tüm materyali yerel ve ulusal düzenlemelere uygun ve klinik atıkların atılması için laboratuvar işlemine uygun olarak güvenli bir şekilde atın.



UYARI: Metilzotiyazolol içerir.
H317 Alerjik cilt reaksiyonuna neden olabilir.

Önleme:

- P261 Buğuyu/buharları/spreyi solumaktan kaçının.
- P272 Kirli iş kıyafetleri iş yerinden çıkarılmamalıdır.
- P280 Koruyucu eldiven/koruyucu giysi kullanın.

Yanıt:

- P302 + P352 CİLDE DEĞERSE: Bol sabun ve suyla yıkayın.
- P333 + P313 Cilt tahrişi veya döküntü oluşursa: Tıbbi tavsiye/yardım alın.
- P363 Kirli giysileri tekrar kullanmadan önce yıkayın.

REFERANSLAR

- Occupational Safety and Health Standards: Bloodborne pathogens. (29 CFR Part 1910.1030). Fed. Register.
- Directive 2000/54/EC of the European Parliament and Council of 18 September 2000 on the protection of workers from risks related to exposure to biological agents at work.
- For further information, please refer to the appropriate instructions for use of the assays used.

**Yardım için +1 508.244.6400 numaralı telefondan/
CDx-Info@LGCGroup.com adresinden LGC Clinical Diagnostics
Teknik Destek birimiyle iletişime geçin.**

Cihazla ilgili olarak meydana gelen ciddi olaylar, LGC Clinical Diagnostics Teknik Destek birimine ve AB'de kullanılıyorsa olayın meydana geldiği Üye Devletin yetkili makamına bildirilmelidir.

Tarih	Değişikliğin Açıklaması
Haziran 2026	IVDR için güncelleme

REF AMBALAJ BOYUTU

Referans No.	Ambalaj boyutu
SR11021	4 x 5 ml Pozitif
SR11023	2 x 5 ml Pozitif
SR11029	1 x 1 ml Pozitif

Optitrol Yellow



CE 2797

TR

REF Katalog Numarası	CE Avrupa Uyumluluğu	IVD <i>In Vitro</i> Tanısal Kullanım İçindir	LOT Lot Numarası	 Son Kullanma Tarihi	 Ürün Logosu	 Uyarı/Dikkat	 Biyolojik riskler	 Kullanma Talimatına Bakın	 Üretici	 İthalatçı	 Sıcaklık Sınırlaması
CONTROL+ Pozitif Kontrol	CONTROL- Negatif Kontrol	EU REP Avrupa Birliği Yetkili Temsilcisi									

EU REP

MediMark Europe Sarl.
11 rue Emile Zola
38100 Grenoble. FRANCE
+33 (0) 4 76 86 43 22
info@medimark-europe.com

LGC Clinical Diagnostics, Inc. | 37 Birch Street, Milford, MA 01757 USA

Telefon: +1 508.244.6400 | CDx-Info@LGCGroup.com



14821TR-01

Haziran 2026