



Afinion CRP Snabbguide

Förberedelser inför analys

CRP Testkasset

- Testkittet kan förvaras i kylskåp (2–8 °C) fram till utgångsdatum eller i rumstemperatur (15–25 °C) i högst 4 veckor.
- Testkassetten måste uppnå en temperatur på 15–30 °C före användning. Låt den öppnade foliepåsen ligga på bänken i minst 15 minuter.
- Använd testkassetten inom 10 minuter efter att foliepåsen öppnats.
- Håll testkassetten i handtaget.

Patientprov

- Använd kapillärprov direkt från ett finger eller venöst helblod (med tillsats av EDTA eller heparin).
- Venöst helblod förvaras i kylskåp (2–8 °C) och analyseras inom 3 dygn. Patientprover som förvarats i kylskåp kan användas direkt utan att de antagit rumstemperatur.
- Blanda provet noga genom att vända röret 8–10 gånger innan provtagningskapillären fylls.
- Kapillärprover ska analyseras omedelbart.
- Fyll kapillären genom att enbart nudda bloddroppens yta.

CRP Kontroll

- Kontroller ska förvaras i kylskåp (2–8 °C). Öppnad kontrollflaska är hållbar till utgångsdatum och öppnad kontrollflaska är hållbar i 4 veckor.
- Kontrollerna kan användas kylskåpskalla.
- Blanda kontrollen genom att vända på flaskan 8–10 gånger före användning.
- Fyll kapillären genom att enbart nudda kontrollvätskans yta ca 2–3 sekunder.
- Streckkod med kontroll-ID finns på bipacksedeln i kontrollförpackningen.
- Det uppmätta värdet ska ligga inom Regionens accepterade gränser.

AFINION™ 2-instrumentet

- Starta instrumentet. Ett självtest utförs.
- Analysera patientprover och kontroller i enlighet med testproceduren på omstående sida.
- Luckan får aldrig öppnas manuellt och ska hållas stängd när instrumentet inte används.
- En informationskod kan visas under analysen. Möjliga orsaker och åtgärder finns i bruksanvisningen till AFINION™ 2-instrumentet.



Läs användarinstruktionerna till AFINION™ för fullständig information:

- Bruksanvisningen till Afinion CRP Package Insert.
- Bruksanvisningen till Afinion CRP Kontroll.
- Användarmanualen till AFINION 2-instrumentet.



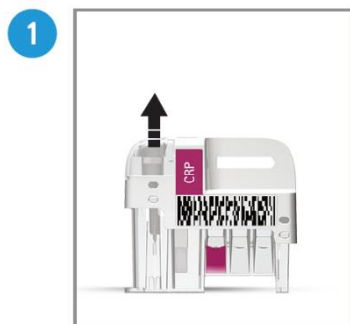
Informationskoder som är specifika för AFINION™ CRP-analysen:

Kod	Orsak
101	Hematokrit under 20 %
102	Hematokrit över 60 %

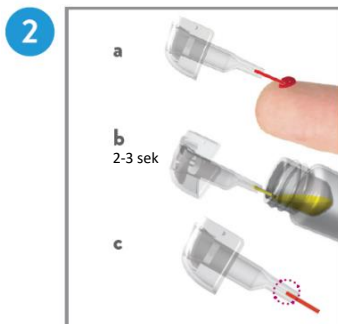


Dokumentera samtliga informationskoder. Dessa loggas inte i instrumentet!

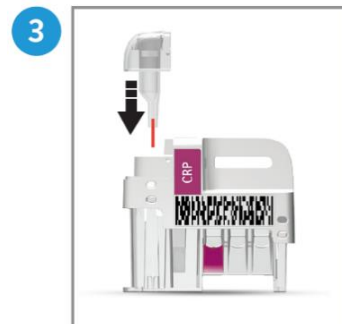
Testprocedur



1 Dra provtagningsenheten rakt upp från testkassetten. Undvik att röra vid kassetten nedre del.





2 Fyll kapillärörret helt (c) med patientprov (a) eller kontroll (b). Torka inte av kapillärörret.



3 Sätt omedelbart tillbaka provtagningsenheten. Analysen av testkassetten måste startas inom 1 minut.



4 Tryck på  för patientprover eller på  för kontroller. Luckan öppnas automatiskt.






5 Sätt in testkassetten med streckkoden åt vänster.




6 Stäng luckan manuellt för att starta analysen.



7 Ange operatörs-ID och tryck sedan på  för att ange patient-ID eller  för att ange kontroll-ID. Tryck på  för att bekräfta.



8 Anteckna resultatet när det visas på skärmen. Tryck på  för att godkänna. Luckan öppnas automatiskt.



9 Kasta den använda testkassetten och stäng luckan manuellt. Håll den stängd när instrumentet inte används.

Patient-/kontroll-ID bör anges direkt efter analysstart, innan instrumentet låser sig för inmatning medan analys körs.



Patient-/kontroll-ID kan även anges mot slutet av analysen.