

SÚHRN A VYSVETLENIE

Suspenzné médium je kultivačné médium, ktoré je určené na prípravu bakteriálnej suspenzie pre stanovenie minimálnej inhibičnej koncentrácie dilučnou mikrometódou. Produkt je dodávaný vo forme skúmaviek s obsahom 12 ml suspenzného média. Balenie obsahuje 50 ks skúmaviek na vykonanie 50 testov.

Podrobný popis práce so suspenzným médium a interpretácia výsledkov testov je súčasťou pracovného návodu príslušnej diagnostickej súpravy.

PRINCÍP

Suspenzným médium s obsahom bakteriálnej kultúry je vykonaná rehydratácia jamiek mikrotitračnej doštičky diagnostických súprav MIC obsahujúcej zostupný gradient antimikrobiálnych látok. Po inkubácii vzoriek je vykonané vyhodnotenie výsledkov testov.

OBSAH SÚPRAVY

- 50 skúmaviek
- Informačný leták

VAROVANIA A BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA

- Iba pre diagnostické použitie in vitro a k mikrobiologickej kontrole.
- Iba pre profesionálne použitie.
- Súprava neobsahuje nebezpečné látky.

PODMIENKY SKLADOVANIA

Skladujte bez prístupu svetla, pri teplote (+2 až +8)°C. Exspirácia je vyznačená na balení.

PRACOVNÝ POSTUP, HODNOTENIE A INTERPRETÁCIA

- je súčasťou pracovných návodov jednotlivých diagnostických súprav

KONTROLA KVALITY

E. coli CCM 3954 (ATCC 25922) - rast
E. coli CCM 4225 (ATCC 35218) - rast
P. aeruginosa CCM 3955 (ATCC 27853) - rast
S. aureus CCM 4223 (ATCC 29213) - rast
E. faecalis CCM 4224 (ATCC 29212) - rast

Dátum poslednej revízie: 2. 1. 2023

SUMMARY AND EXPLANATION

The suspension medium is a culture medium which is intended for the preparation of a bacterial suspension for the determination of the minimum inhibitory concentration by a dilution micromethod. The product is supplied in the form of test tubes containing 12 ml of suspension medium. The package contains 50 test tubes for performing 50 tests.

A detailed description of working with the suspension medium and interpretation of test results is part of the work instructions of the respective diagnostic kit.

PRINCIPLE

The suspension medium with bacterial culture is used to rehydrate the wells of the microtitration plate of the diagnostic kits of the MIC containing a descending gradient of antimicrobials. After incubation of the samples, the evaluation of the test results is performed.

DIAGNOSTIC KIT CONTAINS

- 50 test tubes
- Information leaflet

WARNINGS AND SECURITY PRECAUTIONS

- For in vitro diagnostics use and microbiological control only.
- For professional use only.
- Kit does not contain hazardous substances.

STORAGE

Store at dark at temperatures between +2 and +8 °C. Expiration date is placed on the label of each package.

RECOMMENDED PROCEDURE, EVALUATION AND INTERPRETATION

- is part of the work instructions of individual diagnostic kits

QUALITY CONTROL

E. coli CCM 3954 (ATCC 25922) - grow
E. coli CCM 4225 (ATCC 35218) - grow
P. aeruginosa CCM 3955 (ATCC 27853) - grow
S. aureus CCM 4223 (ATCC 29213) - grow
E. faecalis CCM 4224 (ATCC 29212) - grow

Last revision date: 2. 1. 2023

SOUHRN A VYSVĚTLENÍ

Suspenzní médium je kultivační médium, které je určeno pro přípravu bakteriální suspenze pro stanovení minimální inhibiční koncentrace koncentrace diluční mikrometodou. Produkt je dodáván ve formě zkumavek s obsahem 12 ml suspenzního media. Balení obsahuje 50 ks zkumavek pro provedení 50 testů.

Podrobný popis práce se suspenzním médiem a interpretace výsledku testu je součástí pracovního návodu příslušné diagnostické soupravy.

PRINCIP

Suspenzním médiem s obsahem bakteriální kultury je provedena rehydratace jamek mikrotitrační destičky diagnostických souprav MIC obsahující sestupný gradient antimikrobiálních látek. Po inkubaci vzorku je provedeno vyhodnocení výsledků testu.

OBSAH SOUPRAVY

- 50 zkumavek
- Informační leták

VAROVÁNÍ A BEZPEČNOSTNÍ OPATŘENÍ

- Pouze pro diagnostické použití in vitro a k mikrobiologické kontrole.
- Pouze pro profesionální použití.
- Souprava neobsahuje nebezpečné látky.

PODMÍNKY SKLADOVÁNÍ

Skladujte v temnu při teplotě (+2 až +8)°C. Exspirace je vyznačena na balení

PRACOVNÍ POSTUP, HODNOCENÍ A INTERPRETACE

- je součástí pracovních návodu jednotlivých diagnostických souprav

KONTROLA KVALITY

- E. coli* CCM 3954 (ATCC 25922) - růst
- E. coli* CCM 4225 (ATCC 35218) - růst
- P. aeruginosa* CCM 3955 (ATCC 27853) - růst
- S. aureus* CCM 4223 (ATCC 29213) - růst
- E. faecalis* CCM 4224 (ATCC 29212) - růst

Datum poslední revize: 2. 1. 2023

PODSUMOWANIE I WYJAŚNIENIE

Pożywka zawiesinowa to pożywka hodowlana przeznaczona do przygotowywania zawiesin bakteryjnych w celu oznaczenia minimalnego stężenia hamującego metodą rozcieńczeń mikropłytkowych. Produkt jest dostarczany w postaci próbek zawierających 12 ml pożywki do sporządzania zawiesiny. Opakowanie zawiera 50 próbek do wykonania 50 testów.

Szczegółowy opis postępowania z zawiesiną i interpretacji wyników testu znajduje się w instrukcji obsługi danego zestawu diagnostycznego.

ZASADA

Pożywka zawiesinowa zawierająca kulturę bakteryjną jest wykonywana w celu nawodnienia studzienek płytki mikrotitracyjnej zestawów diagnostycznych MIC zawierających malejący gradient środków przeciwdrobnoustrojowych. Po inkubacji próbek przeprowadzana jest ocena wyników testu.

SKŁAD ZESTAWU

- 50 tubek
- Ulotka informacyjna

OSTRZEŻENIA I ŚRODKI OSTROŻNOŚCI

- Wyłącznie do diagnostyki in vitro i kontroli mikrobiologicznej
- Tylko do użytku profesjonalnego.
- Zestaw nie zawiera substancji niebezpiecznych.

WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Przechowywać z dala od światła, w temperaturze (+2 do +8)°C. Data ważności jest podana na opakowaniu.
















PRZEPLÝW PRACY, OCENA I INTERPRETACJA

- jest zawarta w instrukcji obsługi poszczególnych zestawów diagnostycznych

KONTROLA JAKOŚCI

- E. coli* CCM 3954 (ATCC 25922) - wzrost
- E. coli* CCM 4225 (ATCC 35218) - wzrost
- P. aeruginosa* CCM 3955 (ATCC 27853) - wzrost
- S. aureus* CCM 4223 (ATCC 29213) - wzrost
- E. faecalis* CCM 4224 (ATCC 29212) – wzrost

Data ostatniej aktualizacji: 2. 1. 2023

	Ca.No./ Katalógové číslo / Katalógové číslo / Numer katalogu / Katalógus szám		Lot / Šarže / Šarža / Partia / Tétel		Manufacturing date / Datum výroby / Dátum výroby / Data wykonania / Elkészítési dátuma		Producer / Výrobce / Výrobca / Producent / Gyártó
	Expiration/ Exspirace/ Expirácia/ Wygaśnięcie / Lejárát		Distributor/ Distribútor/ Dystrybutor / Elosztó		Storage temperature / teplota skladování / teplota skladovania / Temperatura przechowywania / Tárolási hőmérséklet		No. of tests / Počet testů / Liczba testów / Teszték száma
	Instruction for use / Pracovní návod / Pracovný návod / Instrukcja pracy / Munkautasítások		For single use only / Jednorázové použití / Jednorázové použitie / Egyszeri használat		Non sterile product / Nesterilní produkt / Nesterilny produkt / Produkt niesterilny / Nemsteril termék		Unique ID / Unikátní kód / Unikátny kód / Unikálny kód / Egyedi kód
	Plain carton / Hladká lepenka / Gładka tektura / Sima karton		In vitro diagnostics / In vitro diagnostika/ Diagnostyka in vitro / In vitro diagnostikum		REGULATION (EU) 2017/746 OF THE EUROPEAN PARLIAMENT AND OF THE COUNCIL of 5 April 2017 on in vitro diagnostic medical devices and repealing Directive 98/79 / EC and Commission Decision 2010/227 / EU		



DIAGNOSTICS s.r.o.,
Hodská 68, Galanta, 924 01, Slovakia / Slovensko / Slovenská Republika / Republika Słowacka
www.diagnostics.sk, e-mail: info@diagnostics.sk