

Link do produktu: <https://redmed.pl/abo-trol-forte-plus-wykrywanie-grupy-krwi-ab0d-30-szt-p-499.html>

ABO-trol forte plus - wykrywanie grupy krwi AB0+D - 30 szt.

Czas wysyłki	Zadzwoń 32 720 62 10
Numer katalogowy	NDL820002
Kod producenta	820002
Producent	nal von minden

Opis produktu

Wyrób medyczny przeznaczony do profesjonalnego użytkownika, według definicji z art. 2 pkt 1.26 Ustawy o wyrobach medycznych. Testy **nie są** przeznaczone do użytku domowego. Zakup możliwy wyłącznie przez osoby posiadające **PWZ** lub przez firmę, podając nr NIP w zamówieniu. W przypadku zakupu przez "użytkownika domowego", zamówienie zostanie anulowane, a w przypadku wpłaty zostanie ona zwrócona na konto.

Szybki test służy do wykrywania grup krwi przed transfuzją bezpośrednio przy łóżku pacjenta. Oznaczanie kompatybilności A/B/0 i D.

W przypadku każdego zabiegu operacyjnego konieczne jest szybkie, proste i wiarygodne ustalenie grupy krwi pacjenta. Tuż przed transfuzją personel medyczny powinien przeprowadzić badanie (przy łóżku oznaczenia) u odbiorcy. Służy ono potwierdzeniu uprzednio ustalonym właściwościom grup krwi AB0 i D odbiorcy. Test zgodności AB0 i D może być wykonywany dodatkowo z transfuzyjnego koncentratu erytrocytów.

Podział na grupy krwi związany jest z występowaniem na krwinkach czerwonych pewnych charakterystycznych białek, które określane są mianem antygenów grup krwi. Na erytrocytach występuje wiele swoistych antygenów przez co istnieje wiele układów grup krwi. U człowieka dotychczas opisano 32 takie układy. Najważniejszym jest układ grup głównych (AB0) i układ Rh. Obecność antygeny A lub B decyduje o przynależności do jednej z 4 podstawowych grup (A, B, AB, i 0).

Oprócz antygenów A i B dość duże znaczenie ma również antygen D. Jeżeli ktoś ma w swojej krwi antygen D określany jest jako Rh-dodatni. Przeciwnie, u osoby Rh-ujemnej, antygen D nie występuje. Aż u 85% ludzi występuje czynnik D.. Jego obecność nie jest w żaden sposób uzależniona od antygenów A i B, a więc każda z grup A, B, AB, 0 może wystąpić jako Rh + lub jako Rh -.

ABO-trol forte plus składa się z plastikowej karty, zawierającej 6 zagłębień w formie wypustek, które służą jako komory reakcyjne. W każdej z tych komór znajduje się każdorazowo po 70 µl antysurowicy. Po lewej stronie – surowica Anty-A zafarbowana na kolor niebieski, w środku – surowica Anty-B zafarbowana na kolor żółty oraz po stronie prawej – bezbarwna surowica Anty-D. Komory reakcyjne wypełniona antysurowicami zamknięte są przy pomocy przezroczystej folii. Komory przeznaczone są do sprawdzania erytrocytów od pacjentów i erytrocytów od dawców, pod kątem zgodności AB0 i Antygeny-D.

30 gotowych do użycia przy-łóżkowych kart testowych do sprawdzania kompatybilności AB0 i D przed transfuzją krwi. Każda ma wstępnie nakropione płynne surowice, po 70 µl monoklonalnej anty A (mysie), Anty B (mysie) i anty D (ludzkie).

Wielkość opakowania:

- 30 kart

Próbka: krew z antykoagulantami, krew nierozcieńczona, koncentrat krwinek czerwonych

Kto może zakupić testy.

Zakupu może dokonać podmioty wykonujący działalność leczniczą w rozumieniu przepisów o działalności leczniczej, w tym zakłady opieki zdrowotnej; osoby fizyczne podając numer wykonywania zawodu, które uzyskały fachowe uprawnienia do udzielania świadczeń zdrowotnych i udzielają ich w ramach wykonywanego zawodu, w tym: lekarze, laboranci, farmaceuci, pielęgniarki, weterynarze, felczerzy; podmioty realizujące czynności z zakresu zaopatrzenia w wyroby medyczne, w tym przedsiębiorcy prowadzący działalność gospodarczą w powyższym zakresie. Niektóre zawody wymagają pisemnej zgody pacjenta na przebicie palca.



W przypadku zakupu przez osoby nieuprawnione, zamówienie będzie anulowane a ewentualne wpłaty pieniędzy zwracane POMNIEJSZONIE o koszty obsługi płatności, wyszczególnione podczas zakupu. Zakupu także może dokonać każdy podmiot prowadzący działalność gospodarczą, który dokonując zakupu jednocześnie bierze odpowiedzialność za dalsze losy produktu, w tym braku możliwości używania przez osoby nieuprawnione.

Zakazane jest nabywanie i użytkowanie wyrobu medycznego przez podmioty nie będące profesjonalnymi użytkownikami w rozumieniu art. 2 ust. 1 pkt 26 ustawy o wyrobach medycznych z dnia 20.05.2010 r.