

A1c Calibrator

REF	Turinys	
06854752	4 A1c kalibravimo medžiagos buteliukai	CAL 1-4

Paskirtis

In vitro diagnostikos tikslais kalibruojant A1c (A1c ir A1c_M) ir bendrojo hemoglobino (tHb_2 ir tHb_2M) metodams ADVIA® Chemistry systems.

Kalibravimo medžiagos aprašas

Vertės atsekamos pagal metodo standartizavimą. Papildomos informacijos ieškokite naudojimo instrukcijose.

Kiekis	0,5 g / buteliuke	CAL 1-4
Sudedamosios dalys	Liofilizuotas visos sudėties kraujas	
Laikymas	Laikykite kalibravimo medžiagą 2–8°C temperatūroje ir saugokite nuo užteršimo.	
Savybių pastovumas	Neatidarius:	iki buteliuko etiketėje nurodytos galiojimo pabaigos datos
	Atidarius ir ištirpinus:	ištirpintos kalibravimo medžiagos yra stabilios 7 dienas (uždengus dangteliu ir laikant at 2–8°C)

**DĖMESIO! GALIMAS BIOLOGINIS PAVOJUS**

Sudėtyje yra žmogiškosios kilmės medžiagų. Nors kiekvienas žmogaus serumo arba plazmos donoro vienetas, naudotas gaminant šį produktą, buvo tirtas FDA-patvirtintais metodais ir nustatyta, kad nėra reaktyvaus hepatito B paviršiaus antigeno (HBsAg), antikūnų hepatitui C (HCV) ir antikūno HIV-1/2, visi produktai, naudoti gaminant žmogiškosios kilmės medžiagas, turėtų būti laikomi potencialiai užkrečiamais. Kadangi jokie tyrimų metodai negali visiškai užtikrinti, kad nėra hepatito B arba C virusų, HIV arba kitų infekcinių agentų, šiuos produktus reikia naudoti laikantis nustatytų geros laboratorinės praktikos reikalavimų.

Skirta *in vitro* diagnostikai.

Norėdami rasti konkrečios partijos Assigned Calibrator Values (nurodytąsias kalibravimo medžiagos vertes), skirtas A1c (A1c ir A1c_M), išreikštam Common Units (bendrąsiais vienetais) ir SI Units (SI vienetais) μmol/l, ir Total Hemoglobin (bendrajam hemoglobiniui tHb_2 ir tHb_2M), išreikštam Common Units (bendrąsiais vienetais) ir SI Units (SI vienetais) g/dl, žr. su kalibravimo medžiagos rinkiniu pateiktą nurodytųjų kalibravimo medžiagos verčių lentelę.

Kalibravimo medžiagos paruošimas

1. Atsargiai atidarykite kiekvieną buteliuką.
2. Pipete įpilkite lygiai 0,5 ml distiliuoto vandens į liofilizuoto reagento buteliuką.
3. Uždėkite dangtelį ir leiskite pastovėti 30 min.
4. Sukiodami arba sukdami visiškai ištirpinkite buteliuko turinį patikrindami, ar neliko jokios neištirpintos liofilizuotos medžiagos.
5. Prieš naudodami atsargiai vartydami buteliukus ir vengdami putų susidarymo išmaišykite buteliukų turinį.

Mėginio talpykla su fiziologiniu tirpalu naudojama kaip kalibravimo kontrolė.

Pastaba Naudojant tik A1c_M ir tHb_2M (atliekant rankinius parengiamojo apdorojimo metodus): kalibravimo medžiaga nuo 1 iki 4 lygio yra ruošiama rankiniu būdu maišant 30 µl kiekvienos kalibravimo medžiagos su 1000 µl denatūruoto hemoglobino reagento (A1c_M DENAT). 5 lygio kalibravimo medžiaga yra ruošiama rankiniu būdu maišant 42 µl 4 lygio kalibravimo medžiagos su 1000 µl denatūruoto hemoglobino reagento. Įdėkite apdorotą kalibravimo medžiagą ir kontrolinį fiziologinį tirpalą į STT kalibravimui.























Naudojant tik A1c ir tHb_2 (atliekant automatinį mėginių parengiamąjį apdorojimą): įdėkite neapdorotą kalibravimo medžiagą nuo 1 iki 4 lygių ir kontrolinį fiziologinį tirpalą į STT automatiniam parengiamajam apdorojimui ir kalibravimui.

Išmetimas

Biologiškai pavojingas ir biologiškai užterštas medžiagas išmeskite laikydamiesi įstaigos praktikos reikalavimų. Visas medžiagas išmeskite saugiu ir priimtiniu būdu bei laikydamiesi visų federalinių, šalies ir vietinių reikalavimų.

Simbolių paaiškinimas

Ant produkto etiketės gali būti toliau pateikti simboliai:

Simbolis	Apibrėžimas	Simbolis	Apibrėžimas
	<i>In vitro</i> diagnostinis medicininis įrenginys	 REF	Katalogo numeris
	Oficialus gamintojas		Įgaliotasis atstovas Europos Bendrijoje
	CE ženklas		CE ženklas su notifikuotosios įstaigos identifikavimo numeriu
	Žr. naudojimo instrukcijas		Biologinis pavojus
	Neužšaldykite (> 0°C)		Temperatūros apribojimas (2–8°C)
	Apatinė temperatūros riba (≥ 2°C)		Viršutinė temperatūros riba (≤ -10°C)
	Saugoti nuo saulės šviesos ir karščio		Aukštytn
	Tinka naudoti iki		Kiekio pakanka (n) tyrimų atlikti
	Partijos kodas	Rev.	Peržiūra
YYYY-MM-DD	Datos formatas (metai-mėnuo-diena)		Atspausdinta sojų rašalu
	Perdirbti		Tirpinimo tūris
	Įprasti vienetai		SI vienetai

Techninė pagalba

Klientų aptarnavimo klausimais kreipkitės į vietinį techninės pagalbos specialistą arba platintoją.

www.siemens.com/diagnostics

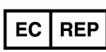
ADVIA yra Siemens Healthcare Diagnostics prekinis ženklas.

© 2008 Siemens Healthcare Diagnostics. Visos teisės saugomos.

Origin: UK



Siemens Healthcare Diagnostics Inc.
Tarrytown, NY 10591-5097 USA



Siemens Healthcare Diagnostics Ltd.
Sir William Siemens Sq.
Frimley, Camberley, UK GU16 8QD

