



## A1c\_3 kalibravimo medžiaga A1c\_3 CAL

### Sudėtis

REF	Sudėtis
10491408	8 kalibravimo medžiagos buteliukai
	1 lygis: 2 x 0,5 g <span>A1c_3</span> <span>CAL</span> <span>1</span>
	2 lygis: 2 x 0,5 g <span>A1c_3</span> <span>CAL</span> <span>2</span>
	3 lygis: 2 x 0,5 g <span>A1c_3</span> <span>CAL</span> <span>3</span>
	4 lygis: 2 x 0,5 g <span>A1c_3</span> <span>CAL</span> <span>4</span>

**Pastaba:** 5 lygio kalibravimo medžiaga A1c\_3 CAL 5 paruošiama arba automatiškai, arba rankiniu būdu iš 4 lygio kalibravimo medžiagos.

### Paskirtis

Skirta diagnostikai *in vitro*, norint kalibruoti A1c\_3 (A1c\_3 ir A1c\_3M) ir bendro hemoglobino\_3 (tHb\_3 ir tHb\_3M) metodus ADVIA® Chemistry analizės sistemose.

### Kalibravimo medžiagos aprašas

Nurodytoji vertė atsekama pagal metodo standartizavimo informaciją. Norėdami rasti kiekvienos kalibravimo medžiagos nurodytąją vertę, žr. nurodytųjų vertių lentelėje. Papildomos informacijos žr. metodo naudojimo instrukcijoje.

<b>Kiekis</b>	0,5 g/buteliuke
<b>Ingredientai</b>	Liofilizuotas žmogaus visos sudėties kraujas
<b>Laikymas</b>	2–8°C
<b>Stabilumas</b>	Neatidarytos kalibravimo medžiagos yra stabilios iki buteliuko etiketėje nurodytos galiojimo pabaigos datos. Ištirpintos kalibravimo medžiagos stabilios 7 dienas.



**DĖMESIO! GALIMAS BIOLOGINIS PAVOJUS:** šiuose produktuose yra žmogaus kilmės medžiagos. Kiekvienas donoras arba donoro vienetas buvo patikrintas ir nustatyta, kad nėra reaktyvus žmogaus imunodeficit virusui (ŽIV) 1 ir 2, hepatito B virusui (HBV) ir hepatito C virusui (HCV) naudojant ES diagnostikos *in vitro* direktyvą atitinkančią patikrinimo metodiką arba FDA patvirtintus tyrimus. Kadangi joks žinomas tyrimas negali visiškai užtikrinti, kad nėra infekcinių agentų, visus žmogaus kilmės produktus reikia naudoti imantis tinkamų atsargumo priemonių.

Skirta diagnostikai *in vitro*.

### Kalibravimo medžiagų ištirpinimas

Norėdami ištirpinti kalibravimo medžiagas (A1c\_3 ir A1c\_3M):

- Atsargiai atidarykite kiekvieną buteliuką.
- Į kiekvieną liofilizuotos medžiagos buteliuką pipete tiksliai įpilkite 0,5 ml distiliuoto vandens.
- Užkimškite guminiu kamščeliu ir palikite stovėti 30 minučių.
- Sukiodami arba sukdami visiškai ištirpinkite turinį ir įsitikinkite, kad neliktų jokios neištirpintos liofilizuotos medžiagos.
- Prieš naudodami turinį išmaišykite atsargiai pavartydami buteliukus, kad išvengtumėte putų susidarymo.

Kalibruodami kaip tuščią mėginį naudokite mėginio talpyklą, kurioje yra fiziologinio tirpalo.

### Tik naudojant A1c\_3 ir tHb\_3 (automatizuoti išankstinio apdorojimo metodai):

Kalibravimo medžiagą ištirpinkite, kaip aprašyta ankstesniais 1–5 veiksmis. Ant SST uždėkite tuščią fiziologinio tirpalo mėginį ir ištirpintas 1–4 lygių kalibravimo medžiagas. 5 lygio kalibravimo medžiaga automatiškai paruošiama iš 4 lygio kalibravimo medžiagos.

### Tik naudojant A1c\_3M ir tHb\_3M (rankinio išankstinio apdorojimo metodai):

Kalibravimo medžiagą ištirpinkite, kaip aprašyta ankstesniais 1–5 veiksmis, o tada tęskite atlikdami toliau pateiktus veiksmus:

- Į 5 atskirus mėgintuvėlius pipete įpilkite 1000 µl hemoglobino denatūravimo reagento (REF 04795367, įsigijama atskirai).

- Į atitinkamą mėgintuvėlį pipete įpilkite toliau pateiktoje lentelėje nurodytą kiekvieno kalibravimo medžiagos lygio kiekį:

Kalibravimo medžiaga	Ištirpintos kalibravimo medžiagos tūris	
1 lygis	30 µl 1 lygio kalibravimo medžiagos	<span>A1c_3</span> <span>CAL</span> <span>1</span>
2 lygis	30 µl 2 lygio kalibravimo medžiagos	<span>A1c_3</span> <span>CAL</span> <span>2</span>
3 lygis	30 µl 3 lygio kalibravimo medžiagos	<span>A1c_3</span> <span>CAL</span> <span>3</span>
4 lygis	30 µl 4 lygio kalibravimo medžiagos	<span>A1c_3</span> <span>CAL</span> <span>4</span>
5 lygis	60 µl 4 lygio kalibravimo medžiagos	<span>A1c_3</span> <span>CAL</span> <span>5</span>

- Kiekvieną apdorotą kalibravimo medžiagą kruopščiai išmaišykite.
- Apdorotas kalibravimo medžiagas palikite pastovėti kambario temperatūroje 30 minučių prieš jas įdėdami į ADVIA Chemistry analizės sistemą.
- Norėdami atlikti kalibravimą, ant STT uždėkite tuščią fiziologinio tirpalo mėginį ir apdorotas kalibravimo medžiagas.

### 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.

### Techninis aptarnavimas

Dėl klientų aptarnavimo paslaugų kreipkitės į vietinį techninio aptarnavimo paslaugų teikėją arba platintoją.

[www.siemens.com/diagnostics](http://www.siemens.com/diagnostics)

„ADVIA“ yra prekių ženklai, priklausantys „Siemens Healthcare Diagnostics“.

© „Siemens Healthcare Diagnostics“ 2010.  
Visos teisės saugomos.

Toliau pateikti simboliai gali būti parodyti produkto etiketėje:

Simbolių raktas	
<b>REF</b>	Katalogo numeris
	Gamintojas
<b>EC REP</b>	Įgaliotasis atstovas Europos Bendrijoje
	Žr. naudojimo instrukcijas
	Sunaudoti iki
2°C 8°C	Temperatūros apribojimas (2–8°C)
	CE ženklas
<b>2011-01</b>	Datos formatas (metai-mėnuo)
<b>LOT</b>	Partijos kodas
<b>IVD</b>	<i>In vitro</i> diagnostikos medicininis prietaisas
<b>UNITS C</b>	Įprasti vienetai
<b>UNITS SI</b>	SI vienetai

Origin: US  
**Siemens Healthcare Diagnostics Inc.**  
Tarrytown, NY 10591-5097 USA  
[www.siemens.com/diagnostics](http://www.siemens.com/diagnostics)



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

**Siemens Healthcare Diagnostics Pty Ltd.**  
885 Mountain Highway  
Bayswater Victoria 3153  
Australia