

CRP_2 Calibrators CRP_2 CAL

REF	Turinys
06487741	6 kalibravimo medžiagos buteliukai
	CRP_2 CAL, 1 lygis (=Kontrolinis), 1 x 1 ml CRP_2 CAL 1
	CRP_2 CAL, 2 lygis, 1 x 1 ml CRP_2 CAL 2
	CRP_2 CAL, 3 lygis, 1 x 1 ml CRP_2 CAL 3
	CRP_2 CAL, 4 lygis, 1 x 1 ml CRP_2 CAL 4
	CRP_2 CAL, 5 lygis, 1 x 1 ml CRP_2 CAL 5
	CRP_2 CAL, 6 lygis, 1 x 1 ml CRP_2 CAL 6

Paskirtis

In vitro diagnostikai naudokite ADVIA® Chemistry sistemas, skirtas tiriant C-Reactive Protein_2 (CRP_2) metodu.

Kalibravimo medžiagos aprašas

Kiekis	1,0 ml buteliuke
Sudedamosios dalys	Žmogiškasis fermentas CRP stabilizuoto baltymo terpėje; natrio azidas 0,09%
Laikymas	2–8°C
Savybių pastovumas	Neatidarius: Iki buteliuko etiketėje nurodytos galiojimo pabaigos datos Atidarius: 60 dienų (uždengus dangteliu ir laikant 2–8°C temperatūroje)

Skirta *in vitro* diagnostikai.

Priklausomai nuo partijos Assigned Calibrator Values (nustatytosios kalibravimo medžiagos vertės) ADVIA Chemistry sistemose, Coeff (FV) (koeficientą), išreikštą common units (bendrieji vienetai, mg/dl) ir SI Units (SI vienetai, mg/l), žr. su kalibravimo medžiagos rinkiniu pateiktoje nurodytųjų kalibravimo medžiagos verčių lentelėje.

Kalibravimo medžiagos paruošimas

Reagentas paruoštas naudoti. Maišykite švelniai apversdami mažiausiai penkis (5) kartus, kad užtikrintumėte homogeniškumą prieš naudojimą.

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.























Pastaba Natrio azidas gali reaguoti su variniais ir švininiais vamzdžiais, todėl gali susidaryti sprogūs metalų azidai. Jei šalinimas į kanalizaciją atitinka federalinius, šalies ir vietos reikalavimus, šalinamus reagentus praplaukite dideliu vandens kiekiu, kad nesikauptų azidai.

Standartizacija

Vertės yra patikrintos pagal Institute for Reference Materials and Measurements (IRMM) etaloningą medžiagą CRM-470. Papildomą informaciją rasite metodo lape.

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

