

HDL/LDL Cholesterol Calibrator

HDL/LDL CHOL CAL

REF	Turinys	
00309530 (B03-4763-01)	3 liofilizuotos kalibravimo medžiagos buteliukai 3 x 0,17 g	HDL/LDL CHOL CAL

Paskirtis

Šis gaminys yra skirtas *in vitro* diagnostikos tikslams kalibruojant taikant ADVIA® Chemistry sistemose Direct HDL Cholesterol (D-HDL), HDL II ir Direct LDL Cholesterol (DLDL) metodus.

Kalibravimo medžiagos aprašas

Kiekis	0,17 g/buteliuke
Sudedamosios dalys	Liofilizuotas žmogaus serumas
Laikymas	2–8°C
Savybių pastovumas	Neatidarius: iki buteliuko etiketėje nurodytos galiojimo pabaigos datos Atidarius: ištirpintos kalibravimo medžiagos yra stabilios 3 dienas (uždengus dangteliu ir laikant 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 Direct HDL Cholesterol (D-HDL) ir LDL Cholesterol (DLDL) reagentų konkrečios partijos Assigned Calibrator Values (nurodytąsias kalibravimo medžiagos vertes), skirtas ADVIA Chemistry sistemoms, ir Coeff (FV) (koeficientą), išreikštą Common Units (bendraisiais vienetais mg/dl) ir SI Units (SI vienetais mmol/l), žr. su kalibravimo medžiagos rinkiniu pateiktą nurodytųjų kalibravimo medžiagos verčių lentelę.

Kalibravimo medžiagos paruošimas

1. Pipete įpilkite lygiai 1,0 ml distiliuoto vandens į vieną (1) liofilizuoto reagento buteliuką.
2. Palikite stovėti 30 min.
3. Prieš naudojimą patikrinkite, ar mėginys homogeniškas.

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.

Standartizacija

Vertės atsekamos pagal metodo standartizaciją kiekvienam specifiniam tyrimui. 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

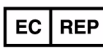
ADVIA yra Siemens Healthcare Diagnostics prekinis ženklas.

© 2009 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

