

## Drug Calibrator II

DRUG CAL II

REF	Turinys
10376771	10 kalibravimo medžiagos buteliukų:
	Drug CAL II, 1 lygis 2 x 5,0 ml <b>DRUG CAL II 1</b>
	Drug CAL II, 2 lygis 2 x 5,0 ml <b>DRUG CAL II 2</b>
	Drug CAL II, 3 lygis 2 x 5,0 ml <b>DRUG CAL II 3</b>
	Drug CAL II, 4 lygis 2 x 5,0 ml <b>DRUG CAL II 4</b>
	Drug CAL II, 5 lygis 2 x 5,0 ml <b>DRUG CAL II 5</b>

## Paskirtis

*In vitro* diagnostikos tikslais kalibruojant Carbamazepine\_2 (CARB\_2), Gentamicin\_2 (GENT\_2), Tobramycin\_2 (TOB\_2), Valproic Acid\_2 (VPA\_2) ir Vancomycin\_2 (VANC\_2) metodus ADVIA® Chemistry sistemose.

## Kalibravimo medžiagos aprašas

Vaistų kalibravimo medžiaga yra jaučio serumo pagrindu pagamintas skystas produktas, kurio sudėtyje yra pasvertų kiekių analizių.

Kiekis	5,0 ml buteliuke
Sudedamosios dalys	Jaučio serumas ir analitės
Laikymas	2–8°C
Savybių pastovumas	<b>Neatidarius:</b> Iki buteliuko etiketėje nurodytos galiojimo pabaigos datos <b>Atidarius:</b> 30 dienų (uždengus dangteliu ir laikant 2–8°C temperatūroje)



**DĖMESIO!** Šiame prietaise yra gyvulinės kilmės medžiagų, todėl su juo reikia elgtis kaip su galinčiu pernešti ir perduoti ligos sukėlėjus.

**ATSARGUMO PRIEMONĖS:** šio produkto sudėtyje yra sauso natūralaus kaučiuko.

Skirta *in vitro* diagnostikai.

Norėdami rasti Drug Calibrator II 1–5 lygių konkrečios partijos Assigned Calibrator Values (nurodytąsias kalibravimo medžiagos vertes), skirtas ADVIA Chemistry sistemoms, ir susijusį Conversion Factor (konvertavimo koeficientą), naudojamą Common Units (bendriesiems vienetams µg/ml) paversti į SI Units (SI vienetus µmol/l), žr. su kalibravimo medžiagos rinkiniu pateiktą nurodytųjų kalibravimo medžiagos verčių lentelę.

## Kalibravimo medžiagos paruošimas

Leiskite buteliukams sušilti iki kambario temperatūros prieš naudojimą.

Kalibravimo medžiagos paruoštos naudoti. Prieš naudojimą išmaišykite mažiausiai penkis (5) kartus apversdami, kad užtikrintumėte homogeniškumą.

## 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 specifinio tyrimo metodo standartizaciją. Papildomos informacijos žr. metodo lape.

## Simbolių paaiškinimas

Ant produkto etiketės gali būti toliau pateikti simboliai:

Simbolis	Apibrėžimas	Simbolis	Apibrėžimas
	In vitro diagnostinis medicininis įrenginys	<b>REF</b>	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		Aukštyn
	Tinka naudoti iki		Kiekio pakanka (n) tyrimų atlikti
	Partijos kodas	<b>Rev.</b>	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](http://www.siemens.com/diagnostics)

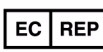
ADVIA yra Siemens Healthcare Diagnostics prekinis ženklas.

© 2010 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

