

Skystas specifinio baltymo (LSP) kalibratorius

REF	Turinys	
07711199 (B03-4845-01)	6 A1c kalibratoriaus buteliukai	LSP CAL
	LSP CAL 1, 1 x 1 ml	LPA CAL 1
	LSP CAL 2, 1 x 1 ml	LPA CAL 2
	LSP CAL 3, 1 x 1 ml	LPA CAL 3
	LSP CAL 4, 1 x 1 ml	LPA CAL 4
	LSP CAL 5, 1 x 1 ml	LPA CAL 5
	LSP CAL 6, 1 x 1 ml	LPA CAL 6

Paskirtis

Naudoti *in vitro* diagnostikos tikslais „ADVIA® Chemistry“ sistemoms kalibruoti, norint naudoti „α1-Acid-Glycoprotein“ (AAG), „Alpha-1-Antitrypsin“ (AAT), „Anti-streptolysin-O_2“ (ASO_2), „Complement C3“ (C3), „Complement C4“ (C4), „Ferritin“ (FRT), „Haptoglobin“ (HAPT), „Immunoglobulin A_2“ (IGA_2), „Immunoglobulin G_2“ (IGG_2), „Immunoglobulin M_2“ (IGM_2), „Prealbumin“ (PREALB), „Rheumatoid Factor“ (RF) ir „Transferrin“ (TRF) metodus.

Kalibratoriaus aprašas

Kiekis	1 ml/buteliuke	
Sudedamosios dalys	Iš žmogaus serumo išskirti baltymai, 0,09% natrio azido	
Laikymas	2–8°C	
Savybių pastovumas	Neatidarius:	iki buteliuko etiketėje nurodytos galiojimo pabaigos datos
	Atidarius ir ištirpinus:	kalibratoriai stabilūs 28 dienas (uždengus dangteliu ir laikant 2–8°C temperatūroje)

Neperpilkite likusio nepanaudoto produkto į pradinį buteliuką.



DĖMESIO! GALIMAS BIOLOGINIS PAVOJUS

Sudėtyje yra žmogaus kilmės medžiagos. Nors kiekvienas žmogaus serumo arba plazmos donoro vienetas, naudotas gaminant šį produktą, buvo tirtas FDA patvirtintais metodais ir nustatyta, kad nėra reaktyvus hepatito B paviršiaus antigenui (HBsAg), antikūnams nuo hepatito C (HCV) ir antikūnams nuo HIV-1/2, visus produktus, pagamintus naudojant žmogaus kilmės medžiagas, reikia naudoti kaip galinčias pernešti infekciją. Kadangi jokių tyrimų metodu negalima 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 specifines partijos vertes Assigned Calibrator Values (nurodytosios kalibratoriaus vertės), skirtas „ADVIA Chemistry“ sistemoms, vertę Coeff (FV) (koeficientas), išreikštą vienetais Common Units (bendri vienetai) ir SI Units (SI vienetai), žr. kalibratoriaus rinkinyje esančią nurodytųjų kalibratoriaus verčių lentelę.

Kalibratoriaus paruošimas

Kalibratoriai paruošti naudoti.

Išmetimas

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 tūriu, kad nesikauptų azidai.

Standartizacija

Vertės atsekamos pagal kiekvieno specifinio tyrimo standartizaciją. Papildomos informacijos žr. atskirų metodų lapuose.

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

Techninis aptarnavimas

Klientų aptarnavimo klausimais kreipkitės į vietinį techninės pagalbos specialistą arba platintoją.
www.siemens.com/diagnostics

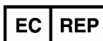
ADVIA yra „Siemens Healthcare Diagnostics“ prekinis ženklas.

© 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

