

|   |   |
|---|---|
| <p><b>5701 - CaCl<sub>2</sub> 0,025 M</b></p> <p><b>Roztok CaCl<sub>2</sub> 0,025 M pre testy zrážania</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Supravna obsahuje 24 flastiek po 15 ml</li> </ul> <p>(REF 00367)</p>  | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p><b>1/ URČENIE SÚPRAVY</b></p> <p>Činidlo <b>STA® - CaCl<sub>2</sub> 0,025 M</b> je vodný roztok CaCl<sub>2</sub> určený na testy zrážania, ako aktivovaný parciálny tromboplastinový čas (APTT) alebo stanovovanie faktorov endogénnej dráhy.</p>  | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p><b>2/ ZLOŽENIE SÚPRAVY</b></p> <p><b>STA® - CaCl<sub>2</sub> 0,025 M:</b> roztok CaCl<sub>2</sub> 0,025 M.</p>   | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p><b>3/ UPOZORNENIA</b></p> <p>Neodvorené súpravy sa musia uchovávať pri teplote 2-25 °C. Toto činidlo je určené výlučne pre použitie in vitro a musí s ním zaobchádzať oprávnené osoby. Likvidácia odpadov sa musí vykonávať v súlade s miestne platnými STA® - CaCl<sub>2</sub> 0,025 M na prístrojoch. Pred použitím si starostlivo prečítajte "Návod na obsluhu" pre používaný prístroj.</p>   | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p><b>4/ PRAVKA ČINIDLA</b></p> <p>Pokiaľ je flastička uchovávaná pri teplote 2-8 °C, nechtajte ju pred použitím počas 30 minút pri okolitej teplote (18-25 °C). Pokiaľ je toto činidlo používané na prístrojoch rady STA®, nepoužite "STA® - Reducer" ani veľkovýzťaž:</p>   | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p><b>5/ STABILITA A SKLADOVANIE ČINIDLA</b></p> <p>Pokiaľ je uchovávané pri 2-25 °C v pôvodnom stave, je činidlo stabilné až do expiračnej lehoty, uvedenej na supravne.</p>   | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p>Po otvorení je činidlo stabilné:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 24 hodín pri 37 °C</li> <li>- 3 dni v STA Compact® a STA-R®</li> <li>- 6 dní v STA Satellite®.</li> </ul>  | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p>V prípade klasickéhoho použitia je zostávajúci roztok STA® - CaCl<sub>2</sub> 0,025 M, uchovávaný pri teplote 2-8 °C v jeho originálnej uzatvorenej flastičke, pokiaľ nie je kontaminovaný, je stabilný až do dátumu expirácie, uvedenom na flastičke.</p>   | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p>K dispozícii jedine vo Francúzsku.</p>   | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p><b>6/ ČINIDLA POMOCNÝ MATERIÁL</b></p> <p><b>6.1 ČINIDLA</b> umožňujúce realizovať testy zrážania.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Bežné vybavenie laboratória pre medicínske analýzy (odstreďovky, automaty rady STA®..).</li> </ul>   | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p><b>7/ NÁVOD NA POUŽITIE</b></p> <p>Pri poliautomatizácii metóde sa oboznámiť s príslušnými popismi testov, ktoré sa majú vykonať.</p>  | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p>Na prístrojoch rady STA® uvoďte flastičku po otvorení do prístroja tak, ako je uvedené v príručke "Návod na obsluhu" pre používaný prístroj. Umiestnenie flastičky sa uskutočňuje nasledovným spôsobom:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- v prípade STA-R®: umiestnite flastičku do zásuvky na činidlá</li> <li>- v prípade STA Compact®: umiestnite flastičku do zásuvky na činidlá</li> <li>- v prípade STA Satellite®: umiestnite flastičku do karuselu na činidlá.</li> </ul> | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p>Prístroj bude automaticky vyzvať "STA® - CaCl<sub>2</sub> 0,025 M (pozrite príručku "Návod na obsluhu").</p>   | <p>CE</p> <p>ISO 9001</p> <p>ISO 13485</p>  |
| <p>Podstatné zmeny sú označené na okrají bodkami.</p> <p><b>DIAGNOSTICA STIGO S.A.S.</b><br/>         00100 Fiume Chiusa<br/>         10010 Fiume Chiusa (Torino)<br/>         +39 011 46 88 20 20<br/>         stigo@stigo.it</p>  | <p>Informácie alebo dotazy, nahlásenie a/alebo v tomto prípade, alebo akékoľvek iné informácie, ktoré sú potrebné na zabezpečenie účinnosti a bezpečnosti našich výrobkov, prosíme, aby ste nás informovali. Diagnostica Stigo S.p.A. je zodpovedná za všetky údaje uvedené v tomto dokumente. Logici alebo výrobcovia Diagnostica Stigo sú zodpovednými za všetky údaje uvedené v tomto dokumente.</p> |