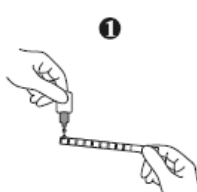
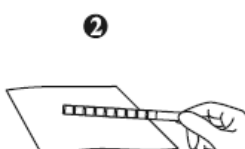
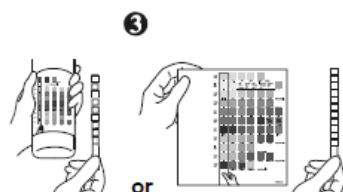


Vizualinio ir automatinio analizatoriaus juostelių nuskaitymo šlapimo tyrimo įvertinimui.
Tik in vitro diagnostikai.

PASKIRTIS	
Šlapimo kontrolė skirta naudoti kaip kokybės šlapimo tyrimų validavimui vizualiai ir analizatoriaus nuskaitymu. Rezultatai turėtų būti palyginti su toliau išvardintais numatomais rezultatais, siekiant užtikrinti <i>Mission</i> ir <i>Mission Expert</i> šlapimo tyrimų juostelių ir šlapimo analizatorių darbą. Šlapimo kontrolė yra dviejų lygių ir paruošta naudojimui.	
ATSARGUMO PRIEMONĖS	
• Tik in vitro diagnostiniam naudojimui. Nenaudoti pasibaigus galiojimo terminui. • Visos medžiagos turėtų būti laikomos potencialiai pavojingomis ir utilizuoti tuo pačiu būdu, kaip ir infekcines medžiagas. • Išmeskite jei yra pernelyg didelis drumstumas ar mikrobinio užteršimo įrodymų. • Po tyrimo naudojamos medžiagos turi būti sunaikintos laikantis vietos taisyklių. • Šis produktas nėra skirtas naudoti kaip standartą. • Kokybės kontrolės medžiagų naudojimas yra svarbi geros laboratorinės praktikos dalis.	
REAGENTAI	
Šis produktas yra stabilus skystis paruoštas naudojimui iš imituojantį žmogaus šlapimą cheminių medžiagų, gyvūninės kilmės sudedamųjų dalių, konservantų ir stabilizatorių. Kontrolėje nėra medžiagų išgrynintų iš žmogaus šlapimo. Įvairūs gryni chemikalai yra vartojami reguliuoti kiekvienos tiriamosios medžiagos lygį.	
LAIKYMAS IR STABILUMAS	
• Laikyti ir transportuoti 2-8 ° C temperatūroje (36-46 ° F). Negalima užšaldyti. • Kontrolė yra stabili iki galiojimo datos pabaigos, pažymėtos ant buteliuko etiketės, laikant 2-8 ° C temperatūroje (36-46 ° F). • Visų analizių stabilumas 30 dienų 15-30 ° C (59-86 ° F) arba iki galiojimo laiko pabaigos 2-8 ° C temperatūroje (36-46 ° F) atidarius ir saugomi dangteliais sandariai.	
MEDŽIAGOS	
Medžiagų pateikimas • Skysta šlapimo kontrolė 1 Lygmuo ir ar 2 Lygmuo • Informacinis lapelis Medžiagos reikalingos, kurių nėra • Juostelės • Laikmatis	
NAUDOJIMO INSTRUKCIJOS	
Prieš testavimą leisti visoms bandymo medžiagoms pasiekti kambario temperatūrą (15-30 ° C arba 59-86 ° F). 1. Apverskite šlapimo kontrolės buteliuką 3 kartus užtikrinant patikimus rezultatus, tada nuimkite dangtelį. Laikydami šlapimo reagento juostelę, apverskite šlapimo kontrolės buteliuką ir švelniai išspauskite šlapimo kontrolės skystį ant kiekvieno juostelės reagentų laukelio, įmirkant kiekvieną laukelį. Žiūrėti 1 iliustraciją žemiau. Dėmesio: • Nelieskite šlapimo kontrolės buteliuko galiuko su šlapimo juostelių paviršiumi, kad išvengtumėte užteršimo. 2. Laikykite juostelę horizontalioje padėtyje ir padėkite juostelės kraštą ant skyščiū absorbuojančia medžiaga (pvz popierinio rankšluosčio), kad būtų išvengta chemikalų maišymosi iš gretimų esančių reagentų srityse ir/ar rankų nešvarumo su šlapimo kontrole. Žiūrėti 2 iliustraciją žemiau. 3. Palyginkite reagento sritis su atitinkamomis blokų spalvomis diagramoje nurodytomis lentelėje esančioje ant šlapimo juostelių dėklo. Laikykite juosteles arti spalvos, kuri sutampa su esančia diagramoje. Žiūrėti 3 iliustraciją žemiau. Dėmesio: • Rezultatus galima vertinti iki 2 minučių po nurodyto laiko. • Rezultatai taip pat gali būti nuskaityti naudojant Mission® ir Mission® Expert šlapimo analizatoriais. 4. Išvalykite lašintuvo galiuką, ir iš karto uždėkite dangtelį stipriai užsukdami.	
  	

VERČIŲ (REIKŠMIŲ) INTERPRETAVIMAS

Priedo lape išspausdinti rezultatai yra specifiniai kiekvienai šiai produkto partijai. Kitimai per tam tikrą laiką ir skirtumai tarp laboratorijų yra įtakojami skirting laboratorinių metodikų, matavimo prietaisų ir reagent arba gamintojo testo metodų pakeitimų. Kiekviena laboratorija turėtų naudoti rezultatus kaip nuorodą ir nusistato savo tikslus parametrus. **Pastaba:** vizualiai vertinant spalvų diagramoje galimos netipiškos spalvos reakcijos Urobilinogeno ir Bilirubino reagentų srityse.

APRIBOJIMAI

Mission® skysta šlapimo kontrolė gali būti naudojama tik su Mission® ir Mission® Expert šlapimo reagentų juostelėmis ir šlapimo analizatoriais. Užtikrinant patikimus rezultatus, prieš kiekvieną naudojimą pavartykite šlapimo kontrolės buteliuką 3 kartus. Vertinant rezultatus vizualiai priklauso nuo kelių veiksnių: spalvų kintamumo suvokimo, inhibitorinių veiksnių buvimo ar nebuvimo ir nuo apšvietimo sąlygų. Kiekviena bloko spalva diagramoje neatitinka konkrečiai koncentracijai, bet ji neatitinka įvairioms analitės koncentracijos diapazone.

Simbolių paaiškinimai



Slaitykite naudojimo instrukciją



In vitro diagnostika medicinos prietaisas



Temperatūros apribojimai



Testų skaičius rinkinyje



Naudoti iki



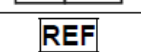
LOT numeris



Gamintojas



Įgaliotas atstovas Europos bendrijoje



Katalogo numeris

Gamintojas:
ACON Laboratories, Inc.
10125 Mesa Rim Road,
San Diego, CA 92121, USA

CE:
MDSS GmbH
Schiffgraben 41
30175 Hannover, Vokietija

Numeris: 1150529004
Įsigaliojimo data: 2013/02/16