

CardioPhase™ hsCRP Calibrators

hsCRP CAL

REF	Turiny
05006455	6 kalibravimo medžiagos buteliukai
	hsCRP CAL 1 (=kontrolinis) 1 x 1 ml
	hsCRP CAL 2 1 x 1 ml
	hsCRP CAL 3 1 x 1 ml
	hsCRP CAL 4 1 x 1 ml
	hsCRP CAL 5 1 x 1 ml
	hsCRP CAL 6 1 x 1 ml

Paskirtis

In vitro diagnostikos tikslais kalibruojant ADVIA® Chemistry sistemose CardioPhase™ hsCRP metodui.

Kalibravimo medžiagos aprašas

Kiekis	1,0 ml/buteliuke
Sudedamosios dalys	Žmogiškasis fermentas CRP stabilizuoto baltymo terpėje; natrio azidas 0,09%
Laikymas	2–8°C
Savybių pastovumas	Neatidarius: iki buteliuko etiketėje nurodytos galiojimo pabaigos datos Atidarius: 60 dienas (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.

Skirta *in vitro* diagnostikai.

Priklausomai nuo partijos Assigned Calibrator Values (nustatytosios kalibravimo medžiagos vertės) ADVIA Chemistry sistemose, Coeff (FV) (koeficientą), žr. su kalibravimo medžiagos rinkiniu pateiktoje nurodytųjų kalibravimo medžiagos verčių lentelėje.

Kaip naudotis konversijos formule, ieškokite instrukcijose.

Kalibravimo medžiagos paruošimas

Reagentas paruoštas naudoti. Maišykite švelniai apversdami mažiausiai penkis (5) kartus, kad užtikrintumėte homogeniškumą prieš naudojimą.

Išmetimas

Biologiškai pavojingas ir biologiškai užterštas medžiagas išmeskite laikydamiesi įstaigos praktikos reikalavimų. Visas medžiagas išmeskite saugiu ir priimtinu būdu bei laikydamiesi visų federalinių, šalies ir vietinių reikalavimų.














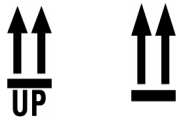








Pastaba Natrio azidas gali reaguoti su variniais ir švininiais vamzdžiais, todėl gali susidaryti sprogūs metalų azidai. Jei šalinimas į kanalizaciją atitinka federalinius, šalies ir vietos reikalavimus, šalinamus reagentus praplaukite dideliu vandens tūriu, kad nesikauptų azidai.

Standartizacija

Vertės atsekamos pagal 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

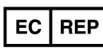
ADVIA ir CardioPhase yra Siemens Healthcare Diagnostics prekiniai ženklai.

© 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

