

Toxicology Controls

REF	Turinys		
04663525	Toxicology Controls		
	TOX Control 1	2 x 5 ml	TOX CONTROL 1
	TOX Control 2	2 x 5 ml	TOX CONTROL 2
	TOX Control 3	2 x 5 ml	TOX CONTROL 3

Paskirtis

In vitro diagnostikos tikslais atliekant stebėjimo tyrimus ir ieškant Benzodiazepines (benzodiazepinai) ir Barbiturates (barbitūratai) žmogaus serume ir plazmoje, taip pat Tricyclic Antidepressant (TCA, tricikliai antidepresantai) vaistų žmogaus serume plazmoje ir šlapime ADVIA® Chemistry sistemose.

Kontrolinės medžiagos aprašymas

Kontrolinės medžiagos yra paruoštos naudoti.

„Tox Control“ medžiagos yra ruošiamos kaip pamatinę medžiagą naudojant jaučio plazmą. Analizių lygiai yra koreguojami tiriant diazepamą, nortriptiliną ir sekobarbitalį. Konservantai ir stabilizuojamosios medžiagos yra pridedamos palaikyti produkto vientisumą.

Kiekis	2 x 5 ml/buteliuke
Sudedamosios dalys	Jaučio plazma; natrio azidas 0,09%
Laikymas	2–8°C. Neužšaldyti kontrolinių medžiagų.
Savybių pastovumas	Neatidarius: iki buteliuko etiketėje nurodytos galiojimo pabaigos datos laikant 2–8°C temperatūroje Atidarius: 20 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.

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 kiekiu vandens, kad nesikauptų azidai.

Skirta *in vitro* diagnostikai.

System Specific Values (SSV, sistemos specifinės reikšmės) ADVIA Chemistry sistemoms, taip pat Mean (vidurkis) ir Range (intervalas), išreikštą kaip Mass Units (masės vienetai) ir SI Units (SI vienetai), žr. su kalibravimo medžiagos rinkiniu pateiktoje nurodytųjų kalibravimo medžiagos verčių lentelėje.

Kontrolinės medžiagos paruošimas

Iškart prieš kiekvieną naudojimą sumaišykite buteliuko sudedamąsias dalis atsargiai vartydami kelias minutes. Atidarykite buteliuką ir perkelti reikalingą kiekį kontrolinės medžiagos į švarų mėginio indelį.

Kokybės kontrolės vykdymas

Detalesnę informaciją apie kokybės kontrolės įvedimą ir veikimą rasite operatoriaus vadovo instrukcijose arba internetiniame žinyne. Ieškokite SAMHSA ir NIDA rekomendacijų standartams ir kokybės kontrolės reikalavimams.

Rezultatai

Kontrolinės medžiagos ribos yra pateikiamos kaip rekomendacijos, kol laboratorija nenustato savų statistinių limitų. Išspausdintos vertės yra paremtos pakartotinių būdingų mėginių tyrimais atsižvelgiant į nustatytus protokolus.

Apribojimai














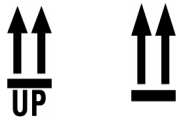








Rezultatai, gauti naudojant kontrolines medžiagas, priklauso nuo keleto veiksnių. Klaidingi rezultatai galimi dėl netinkamo laikymo ir naudojimo. Nenaudokite kontrolinių medžiagų pasibaigus jų galiojimo laikui.

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.

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

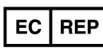
ADVIA yra Siemens Healthcare Diagnostics prekinis ženklas.

© 2009 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

