

Urine Total Protein Calibrator

UPRO CAL

REF	Turinys	
07889923 (B03-4847-55)	3 buteliukai su kalibravimo medžiagomis, 3 x 5 ml	UPRO CAL

Paskirtis

In vitro diagnostikos tikslais kalibruojant ADVIA® Chemistry sistemose Urine Total Protein (UPRO) metodui.

Kalibravimo medžiagos aprašas

Kiekis	5 ml/buteliuke	
Sudedamosios dalys	Žmogaus serumo albuminas, natrio azidas 0,09%	
Laikymas	2–8°C	
Savybių pastovumas	Neatidarius:	kol nepasibaigusi galiojimo data, esanti ant buteliuko etiketės, ir saugant nuo šviesos.
	Atidarius:	21 dienas (uždengus dangteliu ir laikant 2–8°C temperatūroje)

**DĖMESIO! GALIMAS BIOLOGINIS PAVOJUS**

Sudėtyje yra žmogiškosios kilmės medžiagų. Nors kiekvienas žmogaus serumo arba plazmos donoro vienetas, naudotas gaminant šį produktą, buvo tirtas FDA-patvirtintais metodais ir nustatyta, kad nėra reaktyvaus hepatito B paviršiaus antigeno (HBsAg), antikūnų hepatitui C (HCV) ir antikūno HIV-1/2, visi produktai, naudoti gaminant žmogiškosios kilmės medžiagas, turėtų būti laikomi potencialiai užkrečiamais. Kadangi jokie tyrimų metodai negali 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.

Priklausomai nuo partijos Assigned Calibrator Values (nustatytosios kalibravimo medžiagos vertės) skirtas ADVIA Chemistry sistemoms, išreikštas common units (bendrieji vienetai, mg/dl) ir SI Units (SI vienetai, mg/l), žr. su kalibravimo medžiagos rinkiniu pateiktoje nurodytųjų kalibravimo medžiagos verčių lentelėje.

Kalibravimo medžiagos paruošimas

Kalibravimo medžiaga paruošta naudoti.

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.














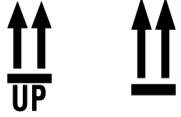








Natrio azidas gali reaguoti su vario bei švino vamzdžiais ir sudaryti sprogus metalo azidus. Jei šalinimas į kanalizaciją atitinka federalinius, šalies ir vietos reikalavimus, šalinamus reagentus praplaukite dideliu kiekiu vandens, kad nesikauptų azidai.

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		Aukštyn
	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

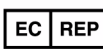
ADVIA yra Siemens Healthcare Diagnostics prekinis ženklas.

© 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

