

Stat Profile® Prime Auto QC Cartridge ABG

Kontroll-Auto-Kassetten, Autómatu Kaoščta Διαλυμάτων Ελέχου, Cartucho automático para controles, Cartouche CQ, Cartuccia automatica controlli, Cartucho automático de controlo, Kontroller, autokassett

CONTROL | 1 | 2 | 3

LOT 23262019 2025-02-21

Expected Ranges, Erwartete Bereiche, Αναμενόμενα Εύρη, Rangos esperados, Fourchettes attendues, Intervalli previsti, Gamas previstas, Förväntade områden				
		CONTROL 1 min - \bar{x} - max	CONTROL 2 min - \bar{x} - max	CONTROL 3 min - \bar{x} - max
pH		7.138 - 7.168 - 7.198	7.325 - 7.355 - 7.385	7.560 - 7.590 - 7.620
H ⁺	nmol/L	72.78 - 67.92 - 63.39	47.32 - 44.16 - 41.21	27.54 - 25.70 - 23.99
pCO ₂	mmHg	58.0 - 65.0 - 72.0	41.0 - 46.0 - 51.0	18.8 - 22.8 - 26.8
pCO ₂	kPa	7.73 - 8.67 - 9.60	5.47 - 6.13 - 6.80	2.51 - 3.04 - 3.57
pO ₂	mmHg	46.4 - 56.4 - 66.4	85.9 - 95.9 - 105.9	126.5 - 141.5 - 156.5
pO ₂	kPa	6.19 - 7.52 - 8.85	11.45 - 12.79 - 14.12	16.87 - 18.87 - 20.86

Product Description
Consists of 3 flexible bags within a cardboard carton. Each bag contains an aqueous quality control material for monitoring the measurement of pH, PCO₂, and PO₂ for use with Nova Biomedical analyzers ONLY.

Formulated at three levels:

CONTROL | Acidosis

CONTROL | Normal pH

CONTROL | Alkalosis

Intended Use
The Stat Profile Prime Auto QC Cartridge ABG is a Quality Control Material intended for *in vitro* diagnostic testing by healthcare professionals for monitoring the performance of the Stat Profile Prime ABG.

Methodology
Refer to Prime Analyzer Instructions For Use Manual.

Composition

A buffered bicarbonate solution, each control with a known pH. Solutions are equilibrated with known levels of CO₂ and O₂. Measured. Each bag contains a minimum volume of 100 mL. Contains no constituents of human origin, however, good laboratory practice should be followed during handling of these materials. (REF. NCCLS DOCUMENT M29-T2).

Warnings and Cautions:

Material must be stored at 24°C for at least 24 hours before use. DO NOT FREEZE. Intended for *in vitro* diagnostic use. Refer to the Prime Analyzer Instructions for Use for complete directions for use, including recommendations for use of controls, troubleshooting information, Methodology and Principles of the testing procedure. Follow standard practices required for handling laboratory reagents.

Storage:

Store at 0-8°C; DO NOT FREEZE. Expiration date is printed on each cartridge.

Directions for use

Cartridge must be stored at approximately 24-26°C for at least 24 hours prior to opening. Refer to Analyzer Instructions for Use for complete instructions. Verify that the lot number appearing on the Expected Ranges Table is this same lot number indicated on the control cartridge. The cartridge should be stored by gently inverting for several seconds. Do not shake the cartridge.

Limitations:

PO₂ values vary inversely with temperature (approximately 1%/°C).

The Expected Range values are specific for instruments and calibrators manufactured by Nova Biomedicals.

Traceability of Standards

Analytes are traced to NIST Standard Reference Materials.

Reference Intervals

Concentrations are formulated to represent true pH levels (Acidosis, Normal pH, and Alkalosis). The expected clinical range value for these analytes in patient blood is referenced in Tietz, NW ed 1988 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Users may wish to determine MEAN VALUES and EXPECTED RANGES in their own laboratory.

Expected Range:

The EXPECTED RANGE for each analysis was determined at Nova Biomedical

by use of the means of each level of control at 37°C on multiple instruments.

The EXPECTED RANGE indicates the maximum deviations from the mean value that may be expected under differing laboratory conditions for instruments operating within specifications.

Refer to Expected Ranges Table.

"How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory; approved guideline-second edition, NCCLS C28-A2, Volume 20, Number 13

Produkbeschreibung
Besteht aus 3 flexiblem Beuteln in einer Pappschachtel. Jede Tasche enthält ein wässriges Qualitätskontrollmaterial zur Überwachung der Messung von pH, PCO₂ und PO₂ NUR zur Verwendung mit Nova Biomedical-Analysengeräten.

In drei Stufen formuliert:

CONTROL | Acidose

CONTROL | Normal pH

CONTROL | Alkalose

Verwendungszweck

Die Stat Profile Prime ABG Kontroll-Auto-Kassette ist ein Qualitätskontrollmaterial, das zum Gebrauch im klinischen Praxispersonal für die *in vitro* Diagnose zur Überwachung der Leistung des Stat Profile Prime ABG-Analysengeräts vorgesehen ist.

Methodologie

Informationen hierzu finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Prime-Analysengeräts.

Zusammensetzung

Eine gepepulierte Bicarbonatösung, jede Kassette mit bekannten pH-Wert-Lösungen werden in einem wässrigen Medium. Die Lösungen enthalten Schwermetalle, welche eine Umlösung von mindestens 100 mL. Enthalt keine Bestandteile menschlichen Ursprungs, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Laborpraxis geachtet werden. (Siehe NCCLS-DOKUMENT M29-T2).

Warnungen und Vorsichtshinweise:

Legern Sie die Kassette nicht länger als 24 Stunden vor der Verwendung auf.

NICHT EINFRIEREN Das Verfallsdatum ist auf jeder Kassette vermerkt.

Verwendungsanweisungen

Kassetten müssen mindestens 24 Stunden vor dem Öffnen bei etwa 24 - 26°C gelagert werden. Vollerhaltende Anwendungen finden sich in den Bedienungsanweisungen der Analysegeräte. Überprüfen Sie, ob die entsprechenden in der Tabelle der erwarteten Werte mit der Chargennummer der Kontraktkassette übereinstimmen. Die Kassette sollte vorheriges Wenden für einige Sekunden durchgemischt werden. Die Kassette nicht schütteln.

Einschränkungen

Die Werte der erwarteten Bereiche sind für Instrumente und Kalibrator von Nova Biomedical spezifisch.

Nachverfolgbarkeit von Standards

Analyte werden nach NIST-Standardereferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle

Kontrollmaterialien werden formuliert, um drei pH-Werte (Azidose, normaler pH-Wert und Alkalose) darzustellen. Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse in Patientenblut wird in Tietz, NW ed 1988 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Die tatsächlichen möglicherweise MITTELWERTE und ERWARTETE BEREICHE in Ihren eigenen Laboren ermitteln.

Erwartete Bereiche

Der ERWARTETE BEREICH für jedes Analyt wurde von Nova Biomedical durch mehrere Durchläufe jeder Kontrollstufe bei 37 °C auf mehreren Instrumenten festgelegt. Der ERWARTETE BEREICH zeigt innerhalb der Spezifikationen laufenden Gerät erwartet werden kann. Informationen hierzu finden Sie in der Tabelle der erwarteten Werte.

"Definition und Bestimmung von Referenzintervallen im klinischen Labor; genehmigte Richtlinie - zweite Auflage, NCCLS C28-A2, Band 20, Nummer 13

Περιγραφή Προϊόντος

Αποτελείται από 3 σύκοπτους θύλακας εντός χάρινου κουπιών. Κάθε θύλακα περιέχει υδατίνο υλικό σε σύγχρονη ποιότητα παρασκευής της μέτρησης του pH PCO₂, και PO₂ για χρήση με αναλυτές της Nova Biomedical ΜΟΝΟ παρασκευάζεται στη Ελλάς επίπεδα:

CONTROL | Οξείωση

CONTROL | Νηστεία

CONTROL | Αλκαλωση

Ενδεκανύμενη χρήση

Οι Stat Profile Prime Auto QC Cartridge ABG είναι ένα υλικό ελέγχου ποιότητας που προσβάλλεται για ουδέτερη χρήση *in vitro* σε επαγγελματικές υπηρεσίες για την παρασκευήση της απόδοσης του αναλυτή ή της Στατ Πριμ Αυτο QC.

Μεθόδος Ανάλυσης

Ανατρέξτε στη Στοιχεία Χρήσης.

Σύσταση

Ρυθμισμένη διπλανούρια διάταξη, κάθε θύλακα έλεγχου με έναν επίπεδο επίπεδο pH. Τα διάλυμα παρασκευάζεται σε σταθερή θερμοκρασία πριν από την χρήση. Η θερμοκρασία παρασκευής είναι σταθερή σε σύγχρονη ποιότητα.

Ανατρέξτε στη Στοιχεία Χρήσης.

Description du produit

El producto está compuesto por 3 bolsas flexibles dentro de un cartón. Cada bolsa contiene material acuso de control de calidad para supervisar la medición de pH, PCO₂ y PO₂, que se debe usar SOLO con los analizadores de Nova Biomedical.

Formulado en tres niveles:

CONTROLE 1 Acidez
CONTROLE 2 pH normal
CONTROLE 3 Alcalosis

Uso correcto

El cartucho ABG para CC automizado Stat Profile Prime es un material para control de calidad destinado al uso diagnóstico in vitro para que los profesionales de la salud supervisen el funcionamiento del Analizador Stat Profile Prime ABG.

Metodología

Consultar el Manual de instrucciones de uso del Analizador Prime.

Composición

Solución tampón de bicarbonato; cada control tiene pH. Las soluciones están equilibradas con niveles conocidos de O₂, CO₂ y N₂. Inhibido contra moho. Cada bolsa contiene un volumen mínimo de 100 mL.

El pH control no contiene componentes de origen humano. No obstante, se deben seguir las buenas prácticas de laboratorio para la manipulación de estos materiales. (REF. DOCUMENTO M29-T2 DEL NCCLS).

Avisos y advertencias

Se debe almacenar a 2-8°C durante al menos 24 horas antes de usar. NO CONGELAR. Para uso diagnóstico in vitro. Consultar las instrucciones de uso completas en las instrucciones de uso del Analizador Prime, que incluyen las recomendaciones para el uso de controles, la información sobre la localización de problemas, y la metodología y los principios correspondientes a los procedimientos de prueba. Seguir las prácticas estándares requeridas para la manipulación de reactivos de laboratorio.

Almacenamiento: Almacenar a 2-8°C; NO CONGELAR. La fecha de vencimiento está impresa en cada cartucho.

Instrucciones de uso

El cartucho se debe almacenar a aproximadamente 24-26°C durante al menos 24 horas antes de abrirlo. Consultar las instrucciones completas en las instrucciones de uso del analizador. Verificar que el número de lote indicado en la tabla de rangos esperados sea el mismo que el del control de control. Mezclar el contenido del cartucho inmediatamente con suavidad durante varias segundos. No agitar el cartucho.

Limitaciones

Los valores de PO₂ varían en forma inversa con la temperatura (aproximadamente 1% /°C). Los valores de los rangos esperados son específicos para los instrumentos y calibradores fabricados por Nova Biomedical.

Trazabilidad de los estándares

Los parámetros se trazan según los Materiales de Referencia Estándar del NIST (National Institute of Standards and Technology, Instituto Nacional de Normas y Tecnología).

Intervalos de referencia

Los intervalos de referencia formuladas de manera tal que representen tres niveles de pH (acidosis, pH normal y alcalosis). El rango de valores clínicos esperados para estos parámetros medidas en sangre de pacientes se menciona en Tietz, NW ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry. W.B. Saunders Co.

Los usuarios pueden determinar VALORES MEDIOS Y RANGOS ESPERADOS en sus propios laboratorios.

Parámetros esperados

Nova Biomedical determinó el RANGO ESPERADO para cada parámetro mediante series múltiples de cada nivel de control a 37°C en varios instrumentos. El RANGO ESPERADO indica los desvíos máximos del valor medio que se considera apropiado para los instrumentos que funcionan de acuerdo con las especificaciones. Consultar la Tabla de rangos esperados.

¹ How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Cómo definir y determinar intervalos de referencia en el laboratorio clínico); pauta aprobada - segunda edición, NCCLS C28-A2, volumen 20, número 13

Description du produit

Compose de 3 pochettes souples en emballage carton. Chaque pochette contient un produit aqueux de contrôle de qualité utilisé en suivis des mesures de pH, PCO₂ et PO₂, à utiliser UNIQUEMENT avec les appareils Nova Biomedical.

Formulation à trois niveaux :

CONTROLE 1 Acidez

CONTROLE 2 pH normal pH

CONTROLE 3 Alcalose

Usage attendu

Le cartouche ABG CQ Auto Stat Profile Prime est un matériau de contrôle de qualité destiné à usage diagnostique in vitro par les professionnels des soins de santé pour surveiller la performance de l'analyseur Stat Profile Prime ABG.

Metodología

Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Prime.

Composition

Solution tamponnée de bicarbonate, chaque contrôle ayant un pH. Les solutions sont équilibrées avec des niveaux connus en O₂, CO₂ et N₂. Inhibition contre le moho. Chaque pochette contient un volume minimum de 100 mL. Ne contient pas de composants d'origine humaine. Néanmoins, il convient toujours de respecter les pratiques de laboratoire pour la manipulation des substances. (REF. DOCUMENTO M29-T2 DEL NCCLS DOCUMENT M29-T2).

Avertissements y precauciones

Se debe almacenar a 2-8°C durante al menos 24 horas antes de usar. NON CONGELER. Para uso diagnostic in vitro. Consultar las instrucciones de uso completas en las instrucciones de uso del Analizador Prime, que incluyen las recomendaciones para el uso de controles, la información sobre la localización de problemas, y la metodología y los principios correspondientes a los procedimientos de prueba. Seguir las prácticas estándares requeridas para la manipulación de reactivos de laboratorio.

Almacenamiento:

Almacenar a 2-8°C; NO CONGELAR. La fecha de vencimiento está impresa en cada cartucho.

Instrucciones de uso

El cartucho se debe almacenar a aproximadamente 24-26°C durante al menos 24 horas antes de abrirlo. Consultar las instrucciones completas en las instrucciones de uso del analizador. Verificar que el número de lote indicado en la tabla de rangos esperados sea el mismo que el del control de control. Mezclar el contenido del cartucho inmediatamente con suavidad durante varias segundos. No agitar el cartucho.

Limitaciones

Los valores de PO₂ varían en forma inversa con la temperatura (aproximadamente 1% /°C). Los valores de los rangos esperados son específicos para los instrumentos y calibradores fabricados por Nova Biomedical.

Trazabilidad de los estándares

Los parámetros se trazan según los Materiales de Referencia Estándar del NIST (National Institute of Standards and Technology, Instituto Nacional de Normas y Tecnología).

Intervalos de referencia

Las tablas de rangos esperados formuladas de manera tal que representen tres niveles de pH (acidosis, pH normal y alcalosis). El rango de valores clínicos esperados para estos parámetros medidas en sangre de pacientes se menciona en Tietz, NW ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry. W.B. Saunders Co.

Los usuarios pueden determinar VALORES MEDIOS Y RANGOS ESPERADOS en sus propios laboratorios.

Parámetros esperados

Nova Biomedical determinó el RANGO ESPERADO para cada parámetro mediante series múltiples de cada nivel de control a 37°C en varios instrumentos. El RANGO ESPERADO indica los desvíos máximos del valor medio que se considera apropiado para los instrumentos que funcionan de acuerdo con las especificaciones. Consultar la Tabla de rangos esperados.

¹ How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Cómo definir y determinar intervalos de referencia en el laboratorio clínico); pauta aprobada - segunda edición, NCCLS C28-A2, volumen 20, número 13

Descrição do produto

Consiste em 3 sacos maciços dentro de uma caixa de cartão. Cada saco contém uma substância aquosa de controle de qualidade para monitorizar a medição de pH, PCO₂, e PO₂ para uso EXCLUSIVO em analisadores de qualidade da Nova Biomedical.

Formulada em três níveis:

CONTROLE 1 Acidose

CONTROLE 2 pH normal

CONTROLE 3 Alcalose

Uso pretendido

O Cartucho para Gasometria Aterial Stat Profile Prime CQ é um Material de Controle de Qualidade destinado ao uso de diagnóstico in vitro para profissionais de saúde para monitorizar o desempenho do Analisador de Gasometria Aterial Stat Profile Prime.

Metodologia

Consultar o Manual de Instruções do analisador Prime.

Composição

Uma solução-lâmpada de bicarbonato; cada controle com um pH conhecido. As soluções são equilibradas com concentrações de O₂, CO₂ e N₂. Inibido contra moho. Cada saco tem um volume mínimo de 100 mL. Não contém constituintes de origem humana, não obstante devem seguir-se as boas práticas de laboratório ao manusear-se estas substâncias. (REF. DOCUMENTO NCCLS M29-T2).

Avisos e advertências

Ter de ser conservada a 2-8°C durante pelo menos 24 horas antes de utilização. **NON CONGELAR.** Para uso em sangue in vitro. Consultar as Instruções de Utilização do analisador Prime para instruções de utilização completas, incluindo recomendações para uso dos controles, informações de diagnóstico e resolução de problemas, bem como a metodologia e os princípios dos procedimentos de teste. Seguir as práticas normalmente exigidas para a manuseação de reagentes de laboratório.

Conservação:

Conservar a 2-8°C; **NON CONGELAR.** A data de validade está impressa em cada cartucho.

Instruções de utilização

O cartucho tem de ser conservado a aproximadamente 24-26°C durante, pelo menos, 24 horas antes da abertura. Consultar as Instruções de Utilização do analisador Prime para instruções de utilização completas, incluindo recomendações para uso dos controles, informações de diagnóstico e resolução de problemas, bem como a metodologia e os princípios dos procedimentos de teste. Seguir as práticas normalmente exigidas para a manuseação de reagentes de laboratório.

Limitações

Os valores de PO₂ variam em proporção inversa à temperatura (aproximadamente 1% /°C). Os valores de gama esperados são específicos para instrumentos e calibradores fabricados pela Nova Biomedical.

Relevância dos padrões

Os analitos são analisados por comparação a materiais de referência certificados NIST.

Intervalos de referência

As concordâncias são formuladas de modo a representarem três níveis de pH (acidose, pH normal e alcalose).

As tablas de referência prevista para estes analitos no sanguine do paciente é referenciada em Tietz, NW ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry. W.B. Saunders Co.

Os utilizadores poderão querer determinar os VALORES MEDIOS (MEAN VALUES) e as GAMAS PREVISTAS (EXPECTED RANGES) no seu próprio laboratório.

Garantia:

A GAMA-PREVISTA (EXPECTED RANGE) para cada analito foi determinada na Nova Biomedical, repetindo várias vezes cada nível de controle, a 37°C, em vários instrumentos.

A GAMA-PREVISTA indica os desvios máximos em relação ao valor médio previsto sob diferentes condições de laboratório em instrumentos a funcionar dentro da especificações. Consultar a Tabela das Gamas Previstas.

¹How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Como definir e determinar intervalos de referência no laboratório clínico); diretriz aprovada, segunda edição, NCCLS C28-A2, Volume 20, Número 13

Produktbeskrivning

Innehåller 3 flexibla påsar i en kartong. Varje påse innehåller ett väldelsigt kvalitetskontrollmaterial för övervakning av mätningar av pH, PCO₂, och PO₂. För ENDAST användning med Nova Biomedicals Gasometri Aterial.

Sammanställd vid tre nivåer:

CONTROLE 1 Acidose

CONTROLE 2 pH normal

CONTROLE 3 Alkalose

Avsedd användning

Stat Profile Prime CQ OC Cartridge ABG är ett kvalitetskontrollmaterial avsett för in vitro diagnostisk bruk av professionella inom sjukvården för övervakning av Stat Profile Prime ABG analysatorer.

Metodik

Se bruksanvisningen för Prime-analysatorn.

Sammanräkning

En buffrad bikarbonatlösning, vilket kontroller med ett kant pH-värde. Lösningen utgörs med kända nivåer av O₂, CO₂ och N₂. Värla påse innehåller en minirörelös på 100 mL. Innehåller inte nägra konstitutanter från mänsklig kropp. Korrekt laboratoriepraxis ska dock följas när dessa materialer hanteras. (REF. NCCLS DOCUMENT M29-T2).

Varningar och försiktighetsåtgärder:

Förvaras vid 2-8°C för att undra från annan från anden. **FÄR EJ FRYSGÅS.** Avsedd för blod från mänsklig kropp. Se bruksanvisningen för analysatorn för kompleta anvisningar. Kontrollera att lot-numret i Förvaratade områden-täckslullen är det samma som lot-numret som finns på kontrollkartussen. Innehållet i kartussen ska blandas genom att försiktigt värpa på kartussen i flera sekunder. Den ska inte släkas.

Begränsningar

PO₂-värdet varierar omvänt med temperaturen (cirka 1 %/°C). Förvarat område-värden specificeras för instrument och kalibratorer som tillverkats av Nova Biomedical.

Spärrförmåga - Standarder

Avsedd för NIST Standardreferensmaterial.

Referensnivåer

Koncentrationsnivåer som är tillräckliga för att uppmätta tre pH-nivåer (Acidos, Normal pH och Alkalos).

Värden för det förvarade kliniska området för dessa analyser i patientblod finns i följande bok: Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry. W.B. Saunders Co.

Det förvarade produkten kan ske fastställa MEDELVÄRDEN och FÖRVÄNTADE OMRÄDEN i sitt laboratorium.

Förvaring

Förvaras vid 2-8°C; **FÄR EJ FRYSGÅS.** Utgångsdatumet är tryckt på varje kassett.

Anvisningar för användning

Kassett måste förvaras vid cirka 2-8°C i mindst 24 timmar innan de öppnas. Se bruksanvisningen för analysatorn för kompleta anvisningar. Kontrollera att lot-numret i Förvaratade områden-täckslullen är det samma som lot-numret som finns på kontrollkartussen. Innehållet i kartussen ska blandas genom att försiktigt värpa på kartussen i flera sekunder. Den ska inte släkas.

Bränning

PO₂-värdet varierar omvänt med temperaturen (cirka 1 %/°C). Förvarat område-värden specificeras för instrument och kalibratorer som tillverkats av Nova Biomedical.

Värden för det förvarade kliniska området för dessa analyser i patientblod finns i följande bok: Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry. W.B. Saunders Co.

Det förvarade produkten kan ske fastställa MEDELVÄRDEN och FÖRVÄNTADE OMRÄDEN i sitt laboratorium.

Förvaring

Förvaras vid 2-8°C; **FÄR EJ FRYSGÅS.** Utgångsdatumet är tryckt på varje kassett.

Anvisningar för användning

Kassett måste förvaras vid cirka 2-8°C i mindst 24 timmar innan de öppnas. Se bruksanvisningen för analysatorn för kompleta anvisningar. Kontrollera att lot-numret i Förvaratade områden-täckslullen är det samma som lot-numret som finns på kontrollkartussen. Innehållet i kartussen ska blandas genom att försiktigt värpa på kartussen i flera sekunder. Den ska inte släkas.

Bränning

PO₂-värdet varierar omvänt med temperaturen (cirka 1 %/°C). Förvarat område-värden specificeras för instrument och kalibratorer som tillverkats av Nova Biomedical.

Värden för det förvarade kliniska området för dessa analyser i patientblod finns i följande bok: Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry. W.B. Saunders Co.

Det förvarade produkten kan ske fastställa MEDELVÄRDEN och FÖRVÄNTADE OMRÄDEN i sitt laboratorium.

Förvaring

Förvaras vid 2-8°C; **FÄR EJ FRYSGÅS.** Utgångsdatumet är tryckt på varje kassett.

Anvisningar för användning

Kassett måste förvaras vid cirka 2-8°C i mindst 24 timmar innan de öppnas. Se bruksanvisningen för analysatorn för kompleta anvisningar. Kontrollera att lot-numret i Förvaratade områden-täckslullen är det samma som lot-numret som finns på kontrollkartussen. Innehållet i kartussen ska blandas genom att försiktigt värpa på kartussen i flera sekunder. Den ska inte släkas.

Bränning

PO₂-värdet varierar omvänt med temperaturen (cirka 1 %/°C). Förvarat område-värden specificeras för instrument och kalibratorer som tillverkats av Nova Biomedical.

Värden för det förvarade kliniska området för dessa analyser i patientblod finns i följande bok: Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry. W.B. Saunders Co.

Det förvarade produkten kan ske fastställa MEDELVÄRDEN och FÖRVÄNTADE OMRÄDEN i sitt laboratorium.

Förvaring

Förvaras vid 2-8°C; **FÄR EJ FRYSGÅS.** Utgångsdatumet är tryckt på varje kassett.

Anvisningar för användning

Kassett måste förvaras vid cirka 2-8°C i mindst 24 timmar innan de öppnas. Se bruksanvisningen för analysatorn för kompleta anvisningar. Kontrollera att lot-numret i Förvaratade områden-täckslullen är det samma som lot-numret som finns på kontrollkartussen. Innehållet i kartussen ska blandas genom att försiktigt värpa på kartussen i flera sekunder. Den ska inte släkas.

Bränning

PO₂-värdet varierar omvänt med temperaturen (cirka 1 %/°C). Förvarat område-värden specificeras för instrument och kalibratorer som tillverkats av Nova Biomedical.

Värden för det förvarade kliniska området för dessa analyser i patientblod finns i följande bok: Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry. W.B. Saunders Co.

Det förvarade produkten kan ske fastställa MEDELVÄRDEN och FÖRVÄNTADE OMRÄDEN i sitt laboratorium.

Förvaring

Förvaras vid 2-8°C; **FÄR EJ FRYSGÅS.** Utgångsdatumet är tryckt på varje kassett.

Anvisningar för användning

Kassett måste förvaras vid cirka 2-8°C i mindst 24 timmar innan de öppnas. Se bruksanvisningen för analysatorn för kompleta anvisningar. Kontrollera att lot-numret i Förvaratade områden-täckslullen är det samma som lot-numret som finns på kontrollkartussen. Innehållet i kartussen ska blandas genom att försiktigt värpa på kartussen i flera sekunder. Den ska inte släkas.

Bränning

PO₂-värdet varierar omvänt med temperaturen (cirka 1 %/°C). Förvarat område-värden specificeras för instrument och kalibratorer som tillverkats av Nova Biomedical.

Värden för det förvarade kliniska området för dessa analyser i patientblod finns i följande bok: Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry. W.B. Saunders Co.

Det förvarade produkten kan ske fastställa MEDELVÄRDEN och FÖRVÄNTADE OMRÄDEN i sitt laboratorium.

Förvaring

Förvaras vid 2-8°C; **FÄR EJ FRYSGÅS.** Utgångsdatumet är tryckt på varje kassett.

Anvisningar för användning

Kassett måste förvaras vid cirka 2-8°C i mindst 24 timmar innan de öppnas. Se bruksanvisningen för analysatorn för kompleta anvisningar. Kontrollera att lot-numret i Förvaratade områden-täckslullen är det samma som lot-numret som finns på kontrollkartussen. Innehållet i kartussen ska blandas genom att försiktigt värpa på kartussen i flera sekunder. Den ska inte släkas.

Bränning

PO₂-värdet varierar omvänt med temperaturen (cirka 1 %/°C). Förvarat område-värden specificeras för instrument och kalibratorer som tillverkats av Nova Biomedical.

Värden för det förvarade kliniska området för dessa analyser i patientblod finns i följande bok: Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry. W.B. Saunders Co.

Det förvarade produkten kan ske fastställa MEDELVÄRDEN och FÖRVÄNTADE OMRÄDEN i sitt laboratorium.

Förvaring

Förvaras vid 2-8°C; **FÄR EJ FRYSGÅS.** Utgångsdatumet är tryckt på varje kassett.

Anvisningar för användning

Kassett måste förvaras vid cirka 2-8°C i mindst 24 timmar innan de öppnas. Se bruksanvisningen för analysatorn för kompleta anvisningar. Kontrollera att lot-numret i Förvaratade områden-täckslullen är det samma som lot-numret som finns på kontrollkartussen. Innehållet i kartussen ska blandas genom att försiktigt värpa på kartussen i flera sekunder. Den ska inte släkas.