

Stat Profile® pHOx Ultra/Critical Care Xpress

Chemistry Controls & Performance Check Solution Auto-Cartridge

Chemiekontrollen und Leistungstest-Lösung Auto-QK-Kassette, Autómatu Kasséta Xημικών Ελεγκτών & Διαλύματος Ελέγχου Απόδοσης,
Cartucho automático para Controles para química y Solución de verificación de comportamiento, Cartouche CQ de contrôles chimiques et de
solution de contrôle de linéarité, Cartuccia automatica controlli chimici e soluzione controllo prestazioni, Controlos de química & Cartucho
automático de Solução de Verificação de Desempenho, Autokassett med kemiska kontroller och prestandakontrollösning

LOT

24025032



2025-07-12

CONTROL 4 5

PERFORMANCE CHECK SOLN

Expected Ranges, Erwartete Bereiche, Αναμενόμενα Εύρη, Rangos esperados, Fourchettes attendues, Intervalli previsti, Gamas previstas, Förväntade områden

		CONTROL 4	CONTROL 5
		min - \bar{x} - max	min - \bar{x} - max
Na ⁺	mmol/L	139.2 - 143.2 - 147.2 ✓	112.8 - 116.8 - 120.8 ✓
K ⁺	mmol/L	3.80 - 4.05 - 4.30 ✓	6.28 - 6.58 - 6.88 ✓
Cl ⁻	mmol/L	122.2 - 126.7 - 131.2 ✓	91.5 - 96.0 - 100.5 ✓
Ca ⁺⁺	mmol/L	1.03 - 1.11 - 1.19 ✓	1.52 - 1.62 - 1.76 ✓
Mg ⁺⁺	mmol/L	0.54 - 0.63 - 0.72 ✓	0.98 - 1.13 - 1.28 ✓
Glu	mg/dL	73 - 80 - 87 ✓	255 - 280 - 305 ✓
Glu	mmol/L	4.05 - 4.44 - 4.83	14.15 - 15.54 - 16.93
Lac	mmol/L	1.7 - 2.0 - 2.3 ✓	6.3 - 7.0 - 7.7 ✓
BUN	mg/dL	14 - 19 - 24 ✓	49 - 56 - 63 ✓
BUN	mmol/L	5.0 - 6.8 - 8.6	17.5 - 20.0 - 22.5
Urea	mg/dl	30.0 - 40.8 - 51.5	105.1 - 120.1 - 135.1
Urea	mmol/L	5.0 - 6.8 - 8.6	17.5 - 20.0 - 22.5

	PERFORMANCE CHECK SOLN
	PASS - No Action FAIL - Replace Membrane FEHLERFREI - Keine Maßnahme FEHLERHAFT - Membran austauschen ΕΠΙΤΥΧΙΑ - Καμία Ενέργεια ΑΠΟΤΥΧΙΑ - Αντικαταστήστε τη μεμβράνη PASÓ - Ninguna acción NO PASÓ - Sustituir membrana SUCCES - Aucune action ECHEC - Remplacer la membrane RIUSCITO - Nessuna azione NON RIUSCITO - Sostituisci membrana PASSOU - Nenhuma ação FALHOU - Substituir membrana OK - Ingen åtgärd FEL - Byt ut membran
GLUCOSE	

Product Description
Carton contains three bags. Two bags contain assayed quality control material formulated for monitoring the measurement of Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glucose, Lactate, and BUN (Controls 4 and 5). One bag contains an aqueous quality control material to verify glucose membrane performance (Performance Check Solution, Control 6).

Intended Use
For in vitro diagnostic use to monitor the performance of the Stat Profile pHOx Ultra/Critical Care Xpress Analyzer and to insure optimum performance of glucose membranes.

Performance Check solution should be analyzed before controls are run and after changing glucose membranes.

Methodology
Refer to Stat Profile pHOx Ultra/Critical Care Xpress Analyzer Instruction for Use Manual.

Composition

Controls (Controls 4 and 5) contain known concentrations of Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glucose, Lactate, and BUN at levels. Performance Check Solution (Control 6) is a buffered aqueous solution containing Glucose (1000 mg/dL). Each bag contains a minimum volume of 90 mL. Contains no constituents of human origin, however, good laboratory practice should be followed during handling of these materials.

Warnings and Precautions

For in vitro diagnostic use. Do not freeze. Refer to the Stat Profile pHOx Ultra/Critical Care Xpress Instructions for Use Manual for complete directions. Follow standard practices required for handling laboratory controls.

Storage

Store at 2-8°C. Do not freeze. Each cartridge has lot number and expiration date printed on the label.

Directions for Use

Refer to Analyzer Instructions for Use Manual for complete directions. Performance Check solution should be analyzed before controls are run and after changing glucose membranes. Verify the lot number appearing on the expected ranges table is the same as the lot number printed on the cartridge.

Limitations

For use on Nova Biomedical Analyzers Only. Performance characteristics have not been established for use on other manufacturer's analyzers.

Once installed, each Control Auto-Cartridge may be used for a maximum of 35 days from the date of initial activation and installation. The Analyzer will indicate that the cartridge is invalid at that time.

This product is warranted to perform as described in this product insert, and Nova Biomedical disclaims any implied warranty or merchantability for any other purpose, and in no event shall Nova Biomedical be liable for any consequential damages arising out of the aforesaid expressed warranty.

Expected Ranges Standard

Analytes are traced to NIST Standard reference materials.

Reference Intervals

Concentrations are formulated at normal and abnormal levels expected in patient blood.

The expected clinical ranges of patient blood is referenced in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Users may wish to determine Expected Ranges in their own laboratory.²

Expected Ranges

The expected range for each analyte was determined at Nova Biomedical using replicate determinations of Nova analyzers. The expected range indicates the maximum deviations from the measured value that may be expected for a given analyte under conditions operating within specifications. Refer to Expected Ranges Table for Control 4 and 5 values.

Performance Check Solution results for glucose will be Pass or Fail.

¹ NCCLS Document M29-T2.

² How to define and determine reference intervals in the clinical laboratory; approved guideline-second edition, NCCLS C28-A2, Volume 20, Number 13.

Produktdescription
Der Karton enthält drei Beutel. Zwei Beutel enthalten geprüftes Qualitätskontrollmaterial, das für die Überwachung der Messung von Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat und Harnstoff (Kontrollen 4 und 5) formuliert ist. Ein Beutel enthält ein wässriges Qualitätskontrollmaterial zur Überprüfung der Leistung der Glukosemembran (Leistungstest-Lösung, Stufe 6).

Verwendungszweck
Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung des Stat Profile pHOx Ultra/Critical Care Xpress Analyzers. Anmerkung: Die Leistungstest-Lösung sollte analysiert werden, bevor Kontrollen durchgeführt werden und nachdem Glukosemembranen ausgetauscht wurden.

Methodologie
Referenzwerte finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHOx Ultra/Critical Care Xpress-Analyzers.

Refer zu Stat Profile pHOx Ultra/Critical Care Xpress Analyzer Instruction for Use Manual.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (Stufen 4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat und Harnstoff in zwei Stufen. Bei der Leistungstest-Lösung (Stufe 6) handelt es sich um eine gepufferte Salzlösung, die Glukose enthält (1000 mg/dL). Jeder Beutel enthält mindestens 90 mL.

Es handelt sich um authentische menschliche Ursprungs, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Laborpraxis geachtet werden.

Wahrnehmungs- und Vorsichtshinweise
Für die Verwendung zur In-vitro-Diagnose. NICHT EINFRIEREN Vollständige Anweisungen hierzu finden Sie im Handbuch des Stat Profile pHOx Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Lagerung
Bei Raumtemperatur. NICHT EINFRIEREN Auf dem Etikett jeder Kassette ist eine Chargennummer und ein Verfallsdatum vermerkt.

Verwendungsanweisungen
Vollständige Anweisungen hierzu finden Sie im Bedienhandbuch für das Analysegerät. Die Leistungstest-Lösung sollte analysiert werden, bevor Kontrollen durchgeführt werden und nachdem Glukosemembranen ausgetauscht wurden. Überprüfen Sie, ob die Chargennummer und die erwarteten Werte auf der Kassette aufgedruckten Chargennummer übereinstimmen.

Einschränkungen
Nur zur Verwendung mit Nova Biomedical Analyzern. Die Leistungscharakteristik wurde nicht establiert für die Verwendung auf anderen Hersteller's Analyzern.

Nach dem Einbau und der ersten Aktivierung kann jede Auto-QK-Kassette maximal 35 Tage lang verwendet werden. Das Analysegerät zeigt eine Meldung an, wenn der Nutzungszzeitraum für die Kassette abgelaufen ist.

Wir garantieren dafür, dass dieses Produkt die in der vorliegenden Produktbeschreibung aufgeführten Merkmale erhält. Nova Biomedical lehnt jegliche implizite Garantie ab, oder jegliche andere Art von Garantie ab, die nicht ausdrücklich in dieser Produktbeschreibung festgelegt sind. Keinem Fall Haftung für Folgeschäden gleich welcher Art, die nicht unter die vorstehende Garantie fallen.

Nachverfolgbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Bereiche
Der erwartete Bereich wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical mit Hilfe wiederholter Reproduktionen der Nova Analyzertypen bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose können entweder fehlerhafter oder fehlerfrei sein.

Wiederholbarkeit von Standarden
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwarten.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer können jedoch individuelle Erwartungswerte in klinischen Laboratorien ermitteln.

Erwartete Ringe
Der erwartete Ring wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical bestimmt. Die erwarteten Werte basieren auf einer Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysegeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollen 4 und 5 sowie für die Ergebnisse für Leistungstest-L

Description du produit
La caisse contient des bouteilles. Deux bouteilles contiennent du matériel de contrôle pour l'analyseur Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress et sont utilisées pour vérifier la précision de l'analyseur Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress et assurer l'optimal fonctionnement de la membrane Glucose. Une bouteille contient du matériel de contrôle pour le contrôle de qualité de la membrane Glucose (solution de vérification de la membrane Glucose).

Usage indiqué

Prise d'échantillon *in vitro*, à fin de superviser le comportement du Stat Profile Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress et assurer l'optimal comportement de la membrane Glucose. Il se doit d'effectuer les contrôles de qualité de la membrane Glucose avant de procéder à la manipulation de la membrane Glucose.

Méthodologie

Consulter le Manuel d'instructions de usage du Stat Profile Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Composition

Les deux bouteilles (Contrôles 4 et 5) contiennent des concentrations connues de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca²⁺, Mg²⁺, Glucose, Lactate et BUN dans deux niveaux. La Solution de vérification de la membrane Glucose (Contrôle 6) est une solution saline tamponnée qui contient Glucose (1000 mg/dL). Chaque bouteille contient un volume minimum de 90 mL.

El produit ne contient pas de constituants d'origine humaine. Néanmoins, il convient toujours de suivre les meilleures pratiques de laboratoire pour la manipulation de ces produits.

Advertencias y Precauciones
Para uso *in vitro*. No congelar. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Seguir las prácticas establecidas para la manipulación de controles de laboratorio.

Almacenamiento
Almacenar a 2-8°C. No congelar. Cada cartucho tiene el número de lote y la fecha de vencimiento impreso en la etiqueta.

Instrucciones de uso
Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador. Se debe analizar la Solución de verificación de comportamiento antes de correr los controles y después de cambiar las membranas de glucosa. Verificar que el número de lote que figura en la tabla de resultados esperados sea el mismo que el impreso en el cartucho.

Limitaciones
Para usar SOLO con Analizadores Nova Biomedical. NO se determinaron las características de control para el uso de otros fabricantes. Una vez instalado, cada Cartucho automático para controles se puede usar, como máximo, por 35 días a partir de la fecha en que se activó e instaló por primera vez. Cuando verá ese plazo, el Analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress no funcionará. NO se garantiza que este producto funcione igualmente como se describe en el prospecto del producto; Nova Biomedical declina cualquier garantía implícita, o declaración de comerciabilidad o aptitud para un uso específico. La única responsabilidad de Nova Biomedical es la de garantizar la seguridad de datos emergentes que surjan a parte de la garantía expresamente mencionada.

Trazabilidad de los estándares
Los resultados están basados en los Materiales de Referencia Estándar del NIST (National Institute of Standards and Technology, Instituto Nacional de Normas y Tecnología).

Intervalos de referencia
Las concentraciones están formuladas en los niveles esperados normales y anormales medida en sangre arterial y venosa.

Los rangos y valores clínicos esperados en sangre de pacientes se mencionan en Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Los resultados se determinan los rangos esperados en los resultados de la Solución de verificación de comportamiento para glucosa serán Pasó o No pasó.

¹ Documento NCCLS M29-T2.
² How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Cómo definir y determinar intervalos de referencia en el laboratorio clínico), guía aprobada - segunda edición, NCCLS C28-A2, volumen 20, número 13.

Description du produit
Le carton contient trois pochettes. Deux pochettes contiennent un produit de contrôle de qualité formulé pour effectuer le suivi des mesures de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca²⁺, Mg²⁺, glucose, lactate et azote uréique du sang à deux niveaux. La troisième pochette contient un produit aquos de contrôle de qualité permettant de vérifier la linéarité de la membrane Glucose (solution de contrôle de l'insuline, contrôle 6).

Usage indiqué

Utilisation prévue en diagnostic *in vitro* pour contrôler le fonctionnement de l'analyseur Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress et assurer une linéarité optimale des membranes Glucose. La solution de contrôle de la membrane Glucose (solution de contrôle de l'insuline, contrôle 6) doit être analysée avant d'effectuer les contrôles et après le remplacement de la membrane Glucose.

Méthodologie

Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Composition

Les deux pochettes (contrôles 4 et 5) contiennent des concentrations connues de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca²⁺, Mg²⁺, glucose, lactate et azote uréique du sang à deux niveaux. La solution de contrôle de la linéarité (contrôle 6) est une solution saline tamponnée contenant du glucose (1000mg/dL). Chaque pochette contient un volume minimum de 90 mL.

Ces solutions ne contiennent aucun composant d'origine humaine ; il convient toutefois de respecter les meilleures pratiques de laboratoire dans la manipulation de ces produits.

Advertencias y Precauciones
Para uso *in vitro*. No congelar. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Seguir las prácticas establecidas para la manipulación de controles de laboratorio.

Almacenamiento
Almacenar a 2-8°C. No congelar. Cada cartucho tiene el número de lote y la fecha de vencimiento impreso en la etiqueta.

Instrucciones de uso
Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador. Se debe analizar la Solución de verificación de comportamiento antes de correr los controles y después de cambiar las membranas de glucosa. Verificar que el número de lote que figura en la tabla de resultados esperados sea el mismo que el impreso en el cartucho.

Limitaciones
Para usar SOLO con Analizadores Nova Biomedical. NO se determinaron las características de control para el uso de otros fabricantes. Una vez instalado, cada Cartucho automático para controles se puede usar, como máximo, por 35 días a partir de la fecha en que se activó e instaló por primera vez. Cuando verá ese plazo, el Analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress no funcionará. NO se garantiza que este producto funcione igualmente como se describe en el prospecto del producto; Nova Biomedical declina cualquier garantía implícita, o declaración de comerciabilidad o aptitud para un uso específico. La única responsabilidad de Nova Biomedical es la de garantizar la seguridad de datos emergentes que surjan a parte de la garantía expresamente mencionada.

Trazabilidad de los estándares
Los resultados están basados en los Materiales de Referencia Estándar del NIST (National Institute of Standards and Technology, Instituto Nacional de Normas y Tecnología).

Intervalos de referencia
Las concentraciones están formuladas en los niveles esperados normales y anormales medida en sangre arterial y venosa.

Los rangos y valores clínicos esperados en sangre de pacientes se mencionan en Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Los resultados se determinan los rangos esperados en los resultados de la Solución de verificación de comportamiento para glucosa serán Pasó o No pasó.

¹ Documento NCCLS M29-T2.

² How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Cómo definir y determinar intervalos de referencia en el laboratorio clínico), guía aprobada - segunda edición, NCCLS C28-A2, volumen 20, número 13.

Description du produit
Le carton contient trois sachets. Deux sachets contiennent une substance de contrôle de la membrane Glucose pour monitrer à médiane la membrane Glucose, lactate et azote uréique (contrôle 4 et 5). Un des sachets contient une substance aquosa de contrôle de la membrane Glucose pour déterminer le dépendance de la membrane de glucosa (solution de vérification de la membrane Glucose, contrôle 6).

Usage indiqué

Utilisation prévue en diagnostic *in vitro* pour contrôler le fonctionnement de l'analyseur Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress et assurer une linéarité optimale des membranes de glucosa. La Solution de Vérification de la Membrane de Glucose deve ser analisada antes de os controles serem executados e após a substituição das membranas de glucosa. Verificar se o número de lote que aparece na tabela de resultados é igual ao número de lote impresso no cartucho.

Méthodologie

Consulter le Manuel d'instructions du analyseur Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Composition

Os controles (níveis 4 e 5) contêm concentrações conhecidas de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca²⁺, Mg²⁺, glicose, lactato e BUN (controles 4 e 5). Um dos sacos contém uma substância aquosa de controle de membrana de glucosa para determinar a dependência da membrana de glucosa (Solução de Verificação de la membrane Glucose, controle 6).

Não há nenhuma constante de origem humana, no entanto deve-se seguir as boas práticas de laboratório para manusear-se estas substâncias.

Aviso e precauções

Para diagnóstico *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar o Manual de Instruções do analisador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress para instruções completas. Seguir as práticas normalmente exigidas para o manuseamento de controles laboratoriais.

Conservação

Conselho a 5-8°C. NÃO CONGELAR. Cada cartucho possui um número de lote e data de validade impresso no rótulo.

Instruções de utilização

Consultar o Manual de Instruções do analisador para instruções completas. A solução de verificação de la membrane Glucose deve ser analisada antes os controles serem executados e após a substituição das membranas de glucosa. Verificar se o número de lote que aparece na tabela de gama é igual ao número de lote impresso no cartucho.

Limitações

Para uso exclusivo em analisadores Nova Biomedical. As características de desempenho não foram determinadas para uso em analisadores de outros fabricantes.

Uma vez instalado, cada cartucho deve ser analisado antes os controles serem executados e após a substituição das membranas de glucosa. Verificar se o número de lote que aparece na tabela de gama é igual ao número de lote impresso no cartucho.

O desempenho do analisador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress no seu fólio está garantido, a Nova Biomedical declina qualquer responsabilidade por qualquer garantia ou comercialidade ou aptidão para qualquer outro fim implícitas e em nenhuma circunstância assumirá a Nova Biomedical qualquer responsabilidade por quaisquer danos indiretos que se verifiquem fora da garantia expressa através de fólio.

Rastreabilidade dos padrões

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

Intervalos de referencia
As concentrações são formuladas com níveis normais e anormais previstos no sangue do paciente.

As gamas clínicas previstas do sangue do paciente são referenciadas em Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Os utilizadores poderão querer determinar as Gamas previstas no seu próprio laboratório.²

Gamas previstas

A gama prevista para cada analito foi determinada pela Nova Biomedical, repetindo várias vezes cada nível em analisadores Nova. A gama prevista indica os desvios máximos em relação ao valor médio previsto em diferentes condições laboratoriais para analisadores que funcionem dentro das especificações. Compare a sua gama com a gama de Nova Biomedical. Os resultados da Solução de Vérification de Desempenho serão Passou ou Falhou.

¹ Documento NCCLS M29-T2.

² How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Como definir e determinar intervalos de referencia en el laboratorio clínico), directriz aprobada, segunda edición, NCCLS C28-A2, Volume 20, Número 13.

Description du produit

Da scatola contiene tre sacche. Due sacche contengono sostanze dosate di controllo qualità per monitorare la membrane Glucose, lattato e azoto urèico (controlli 4 e 5). Una sacca contiene una soluzione aquosa di controllo della membrana Glucose (soluzione controllo prestazioni, controllo 6).

Usage indiqué

Utilisation prévue en diagnostic *in vitro* pour contrôler le fonctionnement de l'analyseur Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress et assurer une linéarité optimale des membranes Glucose. La solution de vérification de la membrane Glucose (solution de contrôle de la membrane Glucose, contrôle 6) doit être analysée avant d'effectuer les contrôles et après le remplacement des membranes de glucosa.

Méthodologie

Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Composition

Les deux sachets (contrôles 4 et 5) contiennent des concentrations connues de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca²⁺, Mg²⁺, glucose, lactate et azote uréique du sang à deux niveaux. La solution de contrôle de la linéarité (contrôle 6) est une solution saline tamponnée contenant du glucose (1000mg/dL). Chaque pochette contient un volume minimum de 90 mL.

Ces solutions ne contiennent aucun composant d'origine humaine ; il convient toutefois de respecter les meilleures pratiques de laboratoire dans la manipulation de ces produits.

Advertencias y Precauciones

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*. NÃO CONGELAR. Consultar las instrucciones completas en el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Para uso *in vitro*