

REF 48927, 48928



Stat Profile® pHox Ultra/Critical Care Xpress Chemistry Controls & Performance Check Solution Auto-Cartridge With Creatinine

Chemiekontrollen und Leistungstest-Lösung Auto-QK-Kassette mit Creatinin, Αυτόματη Κασέτα Χημικών Ελεγκτών & Διαλύματος Ελέγχου Απόδοσης Με Κρεατινίνη, Cartucho automático para Controles para química y Solución de verificación de comportamiento con creatinina, Cartouche CQ de contrôles chimiques et de solution de contrôle de linéarité avec créatinine, Cartuccia automatica controlli chimici e soluzione controllo prestazioni con creatinina, Controles de química & Cartucho automático de Solução de Verificação de Desempenho com creatinina, Autokassett med kemiska kontroll och prestandakontrollösnung med kreatinin

LOT 24102021

2025-09-25

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	136.0 - 140.0 - 144.0		110.5 - 114.5 - 118.5	
K ⁺	mmol/L	3.72 - 3.97 - 4.22		6.10 - 6.40 - 6.70	
Cl ⁻	mmol/L	121.3 - 125.8 - 130.3		91.5 - 96.0 - 100.5	
Ca ⁺⁺	mmol/L	1.03 - 1.11 - 1.19		1.51 - 1.63 - 1.75	
Mg ⁺⁺	mmol/L	0.55 - 0.64 - 0.73		1.00 - 1.15 - 1.30	
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	
Creatinine	mg/dL	0.7 - 1.0 - 1.3		5.2 - 6.2 - 7.2	
Creatinine	μmol/L	61.9 - 86.5 - 115.0		460.0 - 546.5 - 637.0	

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

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, BUN and Creatinine (Control 4 and 5). One bag contains an aqueous quality control material - verify glucose and creatinine membrane performance. (Performance Check Solution).
A charge kit consisting of three syringes filled with creatinine solution is included for cartridge activation prior to installation.

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 and creatinine membranes. Performance check solution should be analyzed before controls are run and after changing glucose or creatinine membranes.

Methodology
Refer to Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress Analyzer Instructions for Use Manual.

Composition
Controls (4 and 5) contain known concentrations of Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glucose, Lactate, BUN, and Creatinine at two levels. Performance Check Solution is a buffered salt solution containing known levels of Glucose, Creatinine, and Creatine.
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.¹

Warning 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
Activation of Cartridge
Each level of control must be charged with the creatinine syringe prior to installation of the Controls Auto-Cartridge. The three syringes are labeled and color coded to install to the fittings on the carton for each level of control.
1. Hold the syringe with tip to side down and remove protective cap.
2. Attach one of the enclosed needle assemblies into the syringe. Remove the protective cover from needle.
3. Match the color and label of the syringe to the appropriate fitting and insert needle.
4. Slowly depress syringe plunger until the contents are dispensed.
DO NOT PULL BACK ON THE PLUNGER TO FLUSH CONTENTS OF SYRINGE.
5. Remove needle/syringe assembly from fitting and discard in appropriate sharps container.
Repeat Steps 1-5 for next two levels.
6. Mix Cartridge well by gently inverting for 1 minute.
DO NOT SHAKE THE CARTRIDGE.

Limitations
For use on Nova Biomedical Analyzers Only. Once installed, the Auto-Cartridge may be used for a maximum of 21 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 or fitness for any other purpose, and in no event shall Nova Biomedical be liable for any consequential damages arising out of the aforesaid expressed warranty.

Traceability of Controls/Solution
Analytes are traced to NIST Standard reference materials.

Reference Intervals
Concentrations are formulated at normal and abnormal levels expected in patient blood. The expected range indicates the maximum deviations from the mean value that may be expected under differing laboratory conditions for analyzers operating within specifications. Refer to Expected Ranges Table for Control 4 and 5 values. Performance Check Solution results for glucose and creatinine will be Pass or Fail.

Expected Ranges
The expected range for each analyte was determined at Nova Biomedical using replicate determinations on Nova analyzers. The expected range indicates the maximum deviations from the mean value that may be expected under differing laboratory conditions for analyzers operating within specifications. Refer to Expected Ranges Table for Control 4 and 5 values. Performance Check Solution results for glucose and creatinine will be Pass or Fail.

NCCLS Document M29-T2
¹ How to define and determine reference intervals in the clinical laboratory; approved guideline - second edition, NCCLS C28-A2, Volume 20, Number 13.

Produktbeschreibung
Für die Verwendung bei *in-vitro*-Diagnosen sind zwei Beutel entleertes geprüftes Qualitätskontrollmaterial, das für die Überwachung der Messung von Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, Harnstoff und Kreatinin (Kontrolle 4 und 5) formuliert wurde. Ein Beutel enthält ein wässres Qualitätskontrollmaterial zur Überprüfung der Leistung der Glukose- und Kreatinin-Membran (Leistungstest-Lösung).
Ein Charge-Kit besteht aus drei mit Kreatinin-Lösung gefüllten Spritzen ist ebenfalls enthalten. Damit wird die Kassette vor dem Einsetzen aktiviert.

Verwendungszweck
Für die Verwendung bei *in-vitro*-Diagnosen zur Überwachung der Leistung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysengeräts und zur Sicherstellung optimaler Leistung der Glukose- und Kreatinin-Membranen.
Die Leistungstest-Lösung sollte analysiert werden, bevor Kontrollen durchgeführt werden und nachdem die Glukose- oder Kreatinin-Membran ausgetauscht wurden.

Methodologie
Informationen hierzu finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysengeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, Harnstoff und Creatinin in zwei Stufen. Die Leistungstest-Lösung ist eine gepufferte Salzlösung mit bekannten Mengen von Glukose, Kreatinin und Creatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.
Enthält keine Bestandteile menschlichen Ursprungs, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Laborpraxis geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Nur zur Verwendung im *in-vitro*-Labor. Nicht einfrieren. Vollständige Anweisungen hierzu finden Sie im Bedienungshandbuch des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standgemäß erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Lagerung
Bei 2-8°C lagern. NICHT EINFRIEREN! Auf dem Etikett jeder Kassette ist eine Chargennummer und ein Verfallsdatum vermerkt.

Verwendungsanweisungen
Aktivieren der Kassette
Vor dem Einsetzen der Auto-QK-Kassette der Kontrollen muss jede Kontrollstufe mit einer Creatininspritze gefüllt werden. Die drei Spritzen sind mit einem Etikett sowie einem Farbcode versehen, welche den Etiketten und Farbodes der jeweiligen Kontrollstufe an der Kassette entsprechen.
1. Die Spritze mit der Spitze nach unten halten und die Schutzkappe abnehmen.
2. Eine der beigefügten Nadeln auf die Spitze aufsetzen. Die Schutzabdeckung von der Nadel abnehmen.
3. Die Farbe und das Etikett der Spritze müssen der Farbe auf der Kassette entsprechen. Die Nadel in die Kassette einführen.
4. Den Kolben der Spritze nach unten drücken, bis der Inhalt aus der Spritze herausgedrückt ist. DEN KOLBEN DER SPRITZE NICHT HINZURÜCKEN, UM FLÜSSIGKEIT ZURÜCK IN DIE SPRITZE ZU ZIEHEN.
5. Die Nadel/Spritze wieder herausziehen und in einem Behälter für spitze Gegenstände entsorgen.
6. Für die nächsten beiden Stufen die Schritte 1 - 5 wiederholen.
7. Die Kassette eine Minute lang leicht drehen, um den Inhalt zu vermischen. DIE KASSETTE NICHT SCHÜTTELN.

Einschränkungen
Nur zur Verwendung mit Nova Biomedical-Analysengeräten. Nach dem Einbau und der ersten Aktivierung kann die Auto-QK-Kassette maximal 21 Tage lang verwendet werden. Das Analyzer wird anzeigen, dass die Kassette ungültig ist, wenn der Nutzungsdauer für die Kassette ausläuft. Wir garantieren dafür, dass dieses Produkt die in der vorliegenden Produktbeschreibung aufgelisteten Merkmale erfüllt. Nova Biomedical lehnt jegliche implizite Gewährleistungen oder Garantien für Gebrauchstauglichkeit oder Eignung zu anderen Einsatzzwecken ab, und übernimmt in keinem Fall Haftung für Folgeschäden gleich welcher Art, die nicht unter die vorstehende Garantie fallen.

Nachverfolgbarkeit von Kontrollen/Lösungen
Analyte werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwartenden Werten formuliert.
Die erwarteten klinischen Wertebereiche dieser Analyte in Patientenblut sind in Tietz, NW ed. 1996 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co. beschrieben.
Benutzer möchten möglicherweise Erwartete Bereiche in ihren eigenen Laboren ermitteln.²

Erwartete Bereiche
Der erwartete Bereich wurde für jedes Analyt von Nova Biomedical mit Hilfe wiederholter Bestimmungen auf Nova-Analysengeräten ermittelt. Der erwartete Bereich gibt die maximale Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysengeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollstufen 4 und 5 siehe Tabelle Erwartete Bereiche. Die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose und Creatin können entweder fehlerfrei oder fehlerhaft sein.
¹ NCCLS Dokument M29-T2.
² Definition und Bestimmung von Referenzintervallen im klinischen Labor; genehmigte Richtlinie - zweite Auflage, NCCLS C28-A2, Band 20, Nummer 13.

Περιγραφή Προϊόντος
Η τριμερής συσκευασία περιέχει τρία σακουλάκια. Δύο σακουλάκια περιέχουν υλικά ελέγχου ποιότητας που έχει αναλυθεί και παρασκευαστεί για την παρακολούθηση της μέτρησης Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Γλυκόζη, Γαλακτικό Οξύ, BUN και Κρεατινίνης (Ελεγκτές 4 και 5). Ένα σακουλάκι περιέχει υδατικό υλικό ελέγχου ποιότητας για την επαλήθευση της απόδοσης της μεμβράνης γλυκόζης και κρεατινίνης (Διάλυμα Ελέγχου Απόδοσης).
Περιλαμβάνεται ένα kit που αποτελείται από τρεις σύριγγες με διάλυμα κρεατινίνης για ενεργοποίηση της κασέτας πριν την εγκατάσταση.

Ενδεικνυόμενη χρήση
Για in vitro διαγνωστική χρήση για την παρακολούθηση της απόδοσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress και τη διασφάλιση της βέλτιστης απόδοσης των μεμβρανών γλυκόζης και κρεατινίνης. Η ανάλυση του διαλύματος ελέγχου απόδοσης θα πρέπει να εκτελείται πριν την ανάλυση των διαλυμάτων ελέγχου και μετά την αλλαγή των μεμβρανών γλυκόζης ή κρεατινίνης.

Μεθοδολογία
Ανατρέξτε στις Οδηγίες Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Σύσταση
Το διάλυμα ελέγχου (4 και 5) περιέχουν γνωστές συγκεντρώσεις Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Γλυκόζη, Γαλακτικό οξύ, BUN και Κρεατινίνη σε δύο επίπεδα. Το διάλυμα ελέγχου απόδοσης είναι ένα ρυθμιστικό διάλυμα αλάτων που περιέχει γνωστά επίπεδα γλυκόζης, ουρίας, κρεατινίνης και κρεατίνης. Κάθε σακουλάκι περιέχει ελάχιστο όγκο 100 mL.
Αν και δεν περιέχονται συστατικά ανθρωπίνου προελεύσεως, ωστόσο πρέπει να ακολουθηθεί ορθή εργαστηριακή πρακτική κατά το χειρισμό των υλικών αυτών.¹

Προειδοποίηση και Προσευχόμενα
Για in vitro διαγνωστική χρήση. ΜΗΝ ΚΑΤΑΨΥΧΕΤΕ. Ανατρέξτε στο Εγχειρίδιο Οδηγιών Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress για πλήρεις οδηγίες. Ακολουθήστε τις συνθήκες πρακτικές που απαιτούνται για το χειρισμό εργαστηριακών διαλυμάτων ελέγχου.

Συσκευασία
Η συσκευασία περιλαμβάνει τρία σακουλάκια. Δύο σακουλάκια περιέχουν υλικά ελέγχου ποιότητας που έχει αναλυθεί και παρασκευαστεί για την παρακολούθηση της μέτρησης Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Γλυκόζη, Γαλακτικό Οξύ, BUN και Κρεατινίνης (Ελεγκτές 4 και 5). Ένα σακουλάκι περιέχει υδατικό υλικό ελέγχου ποιότητας για την επαλήθευση της απόδοσης της μεμβράνης γλυκόζης και κρεατινίνης (Διάλυμα Ελέγχου Απόδοσης).
Περιλαμβάνεται ένα kit που αποτελείται από τρεις σύριγγες με διάλυμα κρεατινίνης για ενεργοποίηση της κασέτας πριν την εγκατάσταση.

Ενδεικνυόμενη χρήση
Για in vitro διαγνωστική χρήση για την παρακολούθηση της απόδοσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress και τη διασφάλιση της βέλτιστης απόδοσης των μεμβρανών γλυκόζης και κρεατινίνης. Η ανάλυση του διαλύματος ελέγχου απόδοσης θα πρέπει να εκτελείται πριν την ανάλυση των διαλυμάτων ελέγχου και μετά την αλλαγή των μεμβρανών γλυκόζης ή κρεατινίνης.
Μεθοδολογία
Ανατρέξτε στις Οδηγίες Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.
Σύσταση
Το διάλυμα ελέγχου (4 και 5) περιέχουν γνωστές συγκεντρώσεις Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Γλυκόζη, Γαλακτικό οξύ, BUN και Κρεατινίνη σε δύο επίπεδα. Το διάλυμα ελέγχου απόδοσης είναι ένα ρυθμιστικό διάλυμα αλάτων που περιέχει γνωστά επίπεδα γλυκόζης, ουρίας, κρεατινίνης και κρεατίνης. Κάθε σακουλάκι περιέχει ελάχιστο όγκο 100 mL.
Αν και δεν περιέχονται συστατικά ανθρωπίνου προελεύσεως, ωστόσο πρέπει να ακολουθηθεί ορθή εργαστηριακή πρακτική κατά το χειρισμό των υλικών αυτών.¹

Προειδοποίηση και Προσευχόμενα
Για in vitro διαγνωστική χρήση. ΜΗΝ ΚΑΤΑΨΥΧΕΤΕ. Ανατρέξτε στο Εγχειρίδιο Οδηγιών Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress για πλήρεις οδηγίες. Ακολουθήστε τις συνθήκες πρακτικές που απαιτούνται για το χειρισμό εργαστηριακών διαλυμάτων ελέγχου.

Συσκευασία
Η συσκευασία περιλαμβάνει τρία σακουλάκια. Δύο σακουλάκια περιέχουν υλικά ελέγχου ποιότητας που έχει αναλυθεί και παρασκευαστεί για την παρακολούθηση της μέτρησης Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Γλυκόζη, Γαλακτικό Οξύ, BUN και Κρεατινίνης (Ελεγκτές 4 και 5). Ένα σακουλάκι περιέχει υδατικό υλικό ελέγχου ποιότητας για την επαλήθευση της απόδοσης της μεμβράνης γλυκόζης και κρεατινίνης (Διάλυμα Ελέγχου Απόδοσης).
Περιλαμβάνεται ένα kit που αποτελείται από τρεις σύριγγες με διάλυμα κρεατινίνης για ενεργοποίηση της κασέτας πριν την εγκατάσταση.

Ενδεικνυόμενη χρήση
Για in vitro διαγνωστική χρήση για την παρακολούθηση της απόδοσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress και τη διασφάλιση της βέλτιστης απόδοσης των μεμβρανών γλυκόζης και κρεατινίνης. Η ανάλυση του διαλύματος ελέγχου απόδοσης θα πρέπει να εκτελείται πριν την ανάλυση των διαλυμάτων ελέγχου και μετά την αλλαγή των μεμβρανών γλυκόζης ή κρεατινίνης.
Μεθοδολογία
Ανατρέξτε στις Οδηγίες Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.
Σύσταση
Το διάλυμα ελέγχου (4 και 5) περιέχουν γνωστές συγκεντρώσεις Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Γλυκόζη, Γαλακτικό οξύ, BUN και Κρεατινίνη σε δύο επίπεδα. Το διάλυμα ελέγχου απόδοσης είναι ένα ρυθμιστικό διάλυμα αλάτων που περιέχει γνωστά επίπεδα γλυκόζης, ουρίας, κρεατινίνης και κρεατίνης. Κάθε σακουλάκι περιέχει ελάχιστο όγκο 100 mL.
Αν και δεν περιέχονται συστατικά ανθρωπίνου προελεύσεως, ωστόσο πρέπει να ακολουθηθεί ορθή εργαστηριακή πρακτική κατά το χειρισμό των υλικών αυτών.¹

Προειδοποίηση και Προσευχόμενα
Για in vitro διαγνωστική χρήση. ΜΗΝ ΚΑΤΑΨΥΧΕΤΕ. Ανατρέξτε στο Εγχειρίδιο Οδηγιών Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress για πλήρεις οδηγίες. Ακολουθήστε τις συνθήκες πρακτικές που απαιτούνται για το χειρισμό εργαστηριακών διαλυμάτων ελέγχου.

EC REP Nova Biomedical GmbH
Hessenring 13A, Geb. G
64546 Mörfelden-Walldorf, Germany

Waltham, MA 02454 U.S.A.



LPN 49197C 2019-09

Descripción del producto

La caja contiene tres bolsas. Dos bolsas contienen material para control de calidad analizado, formulado para supervisar la medición de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glucosa, Lactato, BUN y Creatinina (Controles 4 y 5). Una bolsa contiene material adicional para control de calidad para verificar el comportamiento de las membranas de glucosa y creatinina (Solución de Verificación de comportamiento).

Set de carga con tres jeringas llenas de solución de creatinina para la activación del cartucho antes de su uso.

Indicador

Para uso diagnóstico in vitro, a fin de supervisar el comportamiento del Analizador Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress y asegurar el óptimo comportamiento de las membranas de glucosa y creatinina. Se debe analizar la Solución de Verificación de comportamiento antes de correr los controles y después de cambiar las membranas de glucosa o creatinina.

Metodología

Consultar el Manual de Instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress.

Composición

Los Controles (4 y 5) contienen concentraciones conocidas de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glucosa, Lactato, BUN y Creatinina en dos niveles. La Solución de control de desempeño es una solución salina amortiguada que contiene niveles conocidos de Glucosa, Creatinina y Creatina. Cada bolsa contiene un volumen mínimo de 100 mL.

El producto no contiene constituyentes de origen humano. No obstante, se deben seguir las buenas prácticas de laboratorio para la manipulación de estos materiales.¹

Advertencia y precauciones

Para uso diagnóstico in vitro. No congelar. Consultar las instrucciones completas en el Manual de Instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress. Seguir las prácticas estándar requeridas 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 impresos en la etiqueta.

Instrucciones de uso

Activación del cartucho
Cargar cada nivel de control con la jeringa de creatinina antes de instalar el Cartucho automático para controles. Las tres jeringas están etiquetadas y codificadas por color de manera que coincidan con las etiquetas de la caja para cada nivel de control.

1. Sostener la jeringa con la punta hacia abajo y extraer el tapón protector.
2. Colocar uno de los conjuntos de agujas provistos en la jeringa. Retirar la cubierta protectora de la aguja.
3. Hacer que coincida el color y la etiqueta de la jeringa con la conexión adecuada e insertar la aguja presionando lentamente el émbolo de la jeringa para administrar el contenido. NO TIRAR DEL ÉMBOLO HACIA ATRÁS PARA ENJUAGAR EL CONTENIDO DE LA JERINGA.
4. Presionar lentamente el émbolo de la jeringa hasta que el contenido se extraiga. NO PUXAR O REMOVER el conjunto de la aguja/jeringa de la conexión y desenchear en recipientes adecuados para objetos puntiagudos.
5. Repetir los pasos 1-5 para los dos niveles siguientes.
6. Repetir los pasos 1-5 para los dos niveles siguientes.
7. Mezclar bien el Cartucho invirtiéndolo suavemente durante 1 minuto. No agitar el cartucho.

Limitaciones

Para usar SÓLO con Analizadores de Nova Biomedical. Una vez instalado, el Cartucho automático se puede usar, como máximo, por 21 días a partir de la fecha en que se activó e instaló por primera vez. Cuando venza ese plazo, el Analizador indicará que el cartucho no es válido. El producto no garantiza el funcionamiento como se describe en el prospecto del producto. Nova Biomedical desconoce cualquier garantía implícita, o declaración de comerciabilidad o aptitud para un fin determinado, y en ningún caso Nova Biomedical será responsable de daños emergentes que se deriven de la mala utilización expresada anteriormente.

Trazabilidad de los controles/solución

Los análisis 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 concentraciones están formuladas en los niveles esperados normales y anormales medidos en pacientes sanos. Los rangos de valores clínicos esperados medidos en sangre de pacientes se mencionan en Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co. Los usuarios pueden determinar los Rangos esperados en sus propios laboratorios.²

Rangos esperados

El análisis de referencia determinó el rango esperado para cada análisis mediante determinaciones repetidas en analizadores Nova. El RANGO ESPERADO indica los desvíos máximos del valor medio que se pueden esperar en distintas condiciones de laboratorio para los analizadores que funcionan de acuerdo con las especificaciones. Consultar los valores de los Niveles 4 y 5 de los Controles en la Tabla de rangos esperados. Los resultados de la Solución de Verificación de comportamiento pueden ser: exitoso o No pasó.

Documento NCCLS M29-T2

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

A caixa de cartão contém três sacos. Dois dos sacos contém uma substância de controle de qualidade analizada, formulado para supervisionar a medição de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glicose, lactato, BUN e creatinina (Controles 4 e 5). Um dos sacos contém uma substância adicional para controle de qualidade para verificar o comportamento das membranas de glicose e creatinina (solução de Verificação de Desempenho).

Está incluído um kit de carga contendo três seringas cheias com uma solução de creatinina para a ativação do cartucho antes da instalação.

Uso pretendido

Para diagnóstico in vitro para monitorar o desempenho do analisador Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress e assegurar o ótimo comportamento das membranas de glicose e creatinina. A Solução de Verificação de Desempenho deve ser analisada antes de os controles serem executados e após a substituição das membranas de glicose ou creatinina.

Metodologia

Consultar o Manual de Instruções do analisador Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress.

Composição

Os controles (4 e 5) contém concentrações conhecidas de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glicose, lactato, BUN e creatinina em dois níveis. A solução de verificação do desempenho é uma solução salina com tampão contendo níveis conhecidos de glicose, creatinina e creatina. Cada saco tem um volume mínimo de 100 mL.

Non contém constituintes de origem humana, não obstante devem seguir-se as boas práticas de laboratório ao manusear-se estas substâncias.

Aviso e precauções

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

Conservação

Conservar a 2-8°C. NÃO CONGELAR. Cada cartucho possui um número de lote e data de validade impressos no rótulo.

Instruções de utilização

Ativação do cartucho
Cada nível de controle tem de ser carregado com a seringa de creatinina antes da instalação do cartucho automático de controle. As três seringas estão rotuladas e possuem códigos de cor que correspondem às aberturas na caixa de cartão para cada nível de controle.

1. Segurar a seringa com a ponta para baixo e remover a tampa de proteção.
2. Fazer um dos conjuntos de agulha fornecidos na seringa. Remover a cobertura de proteção da agulha.
3. Fazer corresponder a cor e o rótulo da seringa à abertura correcta e inserir a agulha pressionando lentamente o êmbolo da seringa até o conteúdo ser extraído. NÃO PUXAR O ÉMBOLO PARA TRÁS PARA APROVEITAR OS RESÍDUOS NA SERINGA.
4. Remover o conjunto da agulha/seringa da abertura e eliminar colocando num contentor adequado para resíduos afiados.
5. Repetir os passos 1-5 para os dois níveis seguintes.
6. Repetir os passos 1-5 para os dois níveis seguintes.
7. Misturar o cartucho bem, invertendo delicadamente durante 1 minuto. Não agitar o cartucho.

Limites

Para uso exclusivo em analisadores Nova Biomedical. Uma vez instalado, o cartucho automático pode ser utilizado por um período máximo de 21 dias, a contar da data de activação e instalação iniciais. Deprido esse período, o analisador indicará que o cartucho é inválido. O desempenho deste produto conforme descrito no seu folheto está garantido, a Nova Biomedical deslha qualquer responsabilidade por qualquer garantia ou comerciabilidade ou aptidão para qualquer outro fim implícitas e em nenhuma circunstância assumida a Nova Biomedical qualquer responsabilidade por quaisquer danos indirectos que se verifiquem fora da garantia expressa atrás referida.

Rastreabilidade de controle/solução

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

Intervalos de referência

As concentrações são formuladas com níveis normais e anormais previstos no sangue do paciente. Os valores clínicos previstos do sangue do paciente são relacionados em Tietz, NW 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

As gamas previstas para cada análise foi determinada pela Nova Biomedical, repetindo várias vezes cada nível em analisadores Nova. A gama prevista indica os desvíos máximos em relação ao valor previsto em diferentes condições laboratoriais para analisadores que funcionem dentro das especificações. Consultar a tabela de Gamas previstas para os valores do nível de controle 4 e 5. Os resultados da Solução de Verificação de Desempenho para a glicose e a creatinina serão: Passou ou Falhou.

Documento NCCLS M29-T2

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

Description du produit

Le carton contient trois pochettes. Deux pochettes contiennent un produit de contrôle de qualité formulé pour le suivi des mesures de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glucose, lactate, azote uréique du sérum et créatinine (Contrôles 4 et 5). Une poche contient un produit aqueux de contrôle de qualité permettant de vérifier la linéarité des membranes Glucose et Créatine (solution de contrôle de linéarité).

Un kit de chargement constitué de trois seringues remplies d'une solution de créatine permet d'activer le cartouche avant son installation.

Usage attendu

Utilisation prévue en diagnostic in vitro pour contrôler le fonctionnement de l'analyseur Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress et assurer une linéarité optimale des membranes Glucose et Créatine.

La solution de contrôle de linéarité doit être analysée avant d'effectuer les contrôles et après le remplacement des membranes Glucose ou Créatine.

Méthodologie

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

Composition

Les contrôles (4 et 5) contiennent des concentrations connues de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glucose, lactate, azote uréique du sang et créatine à deux niveaux. La solution de contrôle de linéarité est une solution saline tamponnée contenant des niveaux connus de glucose et de créatine et de créatine. Chaque poche contient un volume minimum de 100 mL.

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

Avertissement et précautions

Pour utilisation en diagnostic in vitro. NE PAS CONGELER. Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress pour les instructions complètes. Respecter les pratiques standard requises pour la manipulation des contrôles de laboratoire.

Stockage

Conservir à une température de 2-8°C. NE PAS CONGELER. Le numéro de lot et la date d'expiration sont imprimés sur l'étiquette de chaque cartouche.

Instructions d'utilisation

Activation de la cartouche
Chaque niveau de contrôle doit être chargé à l'aide de la seringue de créatine avant installation du produit. Les trois seringues et les couleurs des trois seringues correspondent aux compartiments du contrôle utilisés pour chaque niveau de contrôle.

1. Tenir la seringue pointée vers le bas et retirer le capuchon de protection.
2. Retirer le capuchon et insérer l'aiguille dans la seringue. Retirer le capuchon de protection de l'aiguille.
3. Appuyer lentement sur le piston pour injecter le contenu. NE PAS TIRER LE PISTON POUR APPUYER LE CONTENU DE LA SERINGUE.
4. Retirer l'ensemble aiguille/seringue du compartiment et le jeter dans un récipient spécialement destiné aux objets pointus.
5. Répéter les étapes 1-5 pour les deux niveaux suivants.
6. Mélanger soigneusement la cartouche en la renversant délicatement pendant 1 minute. NE SECOUER PAS LA CARTOUCHE.

Limitations

Utilisation prévue uniquement sur analyseurs Nova Biomedical. Une fois installée, la cartouche ne peut être utilisée pendant une durée maximum de 21 jours à compter de la date initiale d'activation et d'installation. Passé cette période, l'analyseur indiquera que la cartouche est épuisée (non valide). Le produit est garanti pour fonctionner de la manière décrite dans la notice qui l'accompagne ; Nova Biomedical décline toute garantie implicite de qualité marchande ou d'adaptation à tout autre usage et ne sera en aucun cas être tenue responsable de dommages indirects survenus hors des conditions précisées dans la garantie expressément mentionnée ici.

Tracabilité des contrôles de la solution

Les contrôles des interventions de référence en laboratoire clinique approuvés (normes approuvées, deuxième édition), NCCLS C28-A2, Volume 20, Numéro 13.

Intervalles de référence

Les concentrations sont formulées aux niveaux normal et anormal attendus dans le sang des patients.

Les fourchettes cliniques attendues du sang de patient sont référencées dans l'ouvrage ; Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Les utilisateurs peuvent souhaiter déterminer les fourchettes attendues dans leurs propres laboratoires.²

Fourchettes attendues

La fourchette attendue pour chaque paramètre a été déterminée par Nova Biomedical en analysant les mesures sur analyseurs Nova. La fourchette attendue indique les déviations maximum de la valeur moyennée que l'on peut attendre en fonction de la variation des conditions en laboratoire pour des analyseurs exploités dans les limites des spécifications. Consulter la section intitulée Fourchettes attendues pour les valeurs des contrôles de niveaux 4 et 5. Les résultats de la solution de contrôle de linéarité pour le glucose et la créatine seront Succès (Passé) ou Échec (Fail).

NCCLS Document M29-T2

How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Définition et détermination des intervalles de référence en laboratoire clinique) ; approbation guideline-second edition (normes approuvées, deuxième édition), NCCLS C28-A2, Volume 20, Number 13.

Produktbeskrivning

Kartongen innehåller tre påsar. Två påsar innehåller analyserade kvalitetskontroller som är baserade för övervakning av mätningen av Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glukos, laktat, BUN och kreatinin (Kontroller 4 och 5). En påsa innehåller en kvalitetskontroll i vätskeform och används för att kontrollera linjäriteten hos membranerna för glukos och kreatinin.

En injektionskit består av tre sprutor fyllda med kreatininslösningsmedel för att aktivera kassetten innan den installeras.

Avsedd användning

För in vitro-diagnostik för att övervaka prestandan hos analysatorn Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress Analyser och för att se till att glukos- och kreatininmembranerna fungerar optimalt. Lösningen för linjäritetskontrollen bör analyseras innan kontrollen körs och efter att ha bytt ut glukos- och kreatininmembranen.

Metodik

Se bruksanvisningen för Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress-analysatorn.

Sammanfattning

Kontroller (4 och 5) innehåller kända koncentrationer av Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glukos, laktat, BUN och kreatinin på två olika nivåer. Prestandakontrollslösningen är en vätskeformad lösning som innehåller kända nivåer glukos, urea, kreatinin och kreatin. Varje påsa innehåller minst 100 mL. De innehåller inte några beståndsdelar av någonting ursprung. Hantera dem med normal försiktighet innan de installeras.

Varning

Avsedd för in vitro-diagnostik. FÅR EJ FRYGAS. Se bruksanvisningen för Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress-analysatorn för kompletta anvisningar. Erforderlig praxis för hantering av laboratoriekontroller.

Förvaring

Förvaras vid 2-8°C. FÅR EJ FRYGAS. På varje kasset finns en etikett med ett partinummer och utgångsdatum.

Användningsföreskrifter

Varje kontrollnivå måste förberedas med en kreatininspruta innan kontrollens autokasset installeras. De tre sprutorna får märkas och färgkodade att motsvara ingångarna på kartongen för varje kontrollnivå.

1. Håll sprutan med spetsen nedåt och ta bort skyddshöljet.
2. Fäst en av nålarna som medföljer på sprutan. Ta bort skyddshöljet från nålen.
3. Kontrollera färgen och etiketter på sprutan och sätt nålen på rätt plats.
4. Tryck långsamt ned sprutan tills den är tom. DRÅ INTE TILLBÄCKA KOLVEN FÖR ATT TOMMA INNEHÅLLET I SPRUTAN.
5. Ta bort nålspetsen och släng dem i lämplig avfallsbehållare.
6. Upprepa steg 1-5 för de öjande två nivåerna.
7. Blanda om kassetten enligt följande för försiktigty vända den upp och ned i en minut. Den ska inte skakas.

Begränsningar

Får endast användas på Nova Biomedical-analysatorer. Autokassetten får användas i högst 21 dagar efter att den har aktiverats och installerats. Analysatorn varnar när kassetten inte längre får användas.

Den här produkten garanteras att fungera enligt beskrivningen i produktbladet, och Nova Biomedical fransgar sig eventuella indirekta garantier, säljbarhet eller lämplighet för andra ändamål, och Nova Biomedical skiljer under inga omständigheter alla ansvarsskyldiga för eventuella följskador som uppkommer från den ovan nämnda uttryckta garantin.

Möjlighet att spåra kontroller/öblningar

Analysatorn spårar med NIST Standardreferensmaterial.

Referensintervaller

Koncentrationerna blandas till normala och abnormala nivåer som förväntas i patientens blod. De förväntade kliniska intervallen omnamns i Tietz, N.W., Textbook of Clinical Chemistry, W.B., utgven 1986, Saunders Co.

Användarna kanske vill fastställa förväntade intervall i sitt laboratorium.²

Förväntade intervall

Resultatet av analysatorn för varje analys undersöktes på Nova Biomedical med Nova-analysatorer. Det förväntade intervallfallet indikerar de maximala avvikelserna från medelvärdet som kan förväntas för analysatorer som arbetar inom specifikationerna men andra laboratorieinställanden. Se tabellen över förväntade intervall för kontrollerna på nivå 4 och 5.

Resultatet av prestandakontrollslösningen för glukos och kreatinin är antingen OK eller Fel.

NCCLS Dokument M29-T2

How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Hur man definierar och fastställer referensintervaller i kliniska tester); godkänd riktlinje - andra utgåvan, NCCLS C28-A2, Volym 20, Nummer 13.

Descrizione del prodotto

La scatola contiene tre sacche. Due sacche contengono sostanze dosate di controllo qualità con formulazione destinata al monitoraggio delle prestazioni di Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glucosio, lattato, BUN e creatinina (Controlli 4 e 5). Una sacca contiene una sostanza acquaia di controllo qualità destinata a verificare le prestazioni delle membrane glucosio e creatinina (Soluzione controllo prestazioni).

Un kit di carica contenente tre siringhe piene di una soluzione di creatinina è in dotazione per attivare la cartuccia prima dell'installazione.

Uso previsto

Da utilizzarsi a fini diagnostici in vitro per il monitoraggio delle prestazioni dell'analizzatore Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress e per garantirle le prestazioni ottimali delle membrane glucosio e creatinina.

Analizzare la soluzione controllo prestazioni prima di eseguire i controlli e dopo aver sostituito le membrane glucosio e creatinina.

Metodo

Per informazioni, consultare il Manuale di istruzioni per l'uso dell'analizzatore Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress.

Composizione

I controlli qualità (4 e 5) contengono concentrazioni note di Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glucosio, lattato, BUN e creatinina (Controlli 4 e 5). Una sacca contiene una sostanza acquaia di controllo qualità contenente livelli noti di glucosio, creatinina e creatina. Ogni sacca contiene un volume minimo di 100 mL.

Non contiene componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di laboratorio durante la manipolazione delle sostanze.²

Avvertenze e precauzioni

Utilizzo diagnostico in vitro. NON CONGELARE. Per istruzioni complete, consultare il Manuale di istruzioni per l'uso dell'analizzatore Stat Profile pHxOx Ultra/Critical Care Xpress. Adottare le procedure standard per la manipolazione dei controlli di laboratorio.

Conservazione

Conservare a 2-8°C. NON CONGELARE. Sull'etichetta di ciascuna cartuccia sono stampati numero del lotto e data di scadenza.

Istruzioni per l'uso

Attivazione della cartuccia
Caricare ciascun livello di controllo con la siringa alla creatinina prima di installare la cartuccia automatica dei controlli qualità. Le tre siringhe riportano delle etichette e dei codici colore per combaciare con gli attacchi sulla scatola di ciascun livello di controllo.

1. Tenere la siringa con la punta rivolta verso il basso e rimuovere il cappuccio protettivo.
2. Inserire uno degli aghi in dotazione nella siringa. Rimuovere la copertura protettiva dall'ago.
3. Abbassare il colore e l'etichetta della siringa all'attacco corrispondente e inserire l'ago.
4. Premere lentamente lo stantuffo della siringa fino ad erogare il contenuto. NON RITRAARE LO STANTUFFO PER PORTARE IL CONTENUTO DELLA SIRINGA A LIVELLO.
5. Rimuovere il gruppo ago/siringa dall'attacco e smaltirlo nell'apposito contenitore per aghi.
6. Ripetere i passaggi da 1 a 5 per i due livelli successivi.
7. Miscelare delicatamente la cartuccia per inversione per 1 minuto. Non agitarla.

Limitazioni

Da utilizzarsi esclusivamente con analizzatori Nova Biomedical. Una volta installata, utilizzare la cartuccia automatica per un massimo di 21 giorni dalla data di attivazione e installazione iniziale.

Alla scadenza del tempo previsto, l'analizzatore segnala che la cartuccia non è più valida. Sono garantite le prestazioni del prodotto in conformità alla descrizione della soluzione di istruzioni.

Nova Biomedical declina qualsiasi responsabilità di garanzia implicita, di commerciabilità o di idoneità a un fine particolare e non potrà in alcun caso essere ritenuta responsabile di danni emergenti derivanti dalla suddetta garanzia espressa.

Rilevabilità dei controlli qualità/soluzione

Analisi rilevabili in base allo Standard Reference Materials del NIST (National Institute of Standards and Technology).

Intervallo di riferimento

La formulazione delle concentrazioni è ai valori previsti normali e anormali del sangue dei pazienti.

L'intervallo clinico di valori previsto nel sangue dei pazienti è citato nel libro di testo di chimica clinica di Tietz, NW ed. 1986, W.B. Saunders Co.

Si consiglia agli utenti di determinare gli intervalli previsti nel proprio laboratorio.²

Intervallo previsto

L'INTERVALLO PREVISTO per ciascun analisi è stato fissato presso Nova Biomedical mediante più determinazioni su analizzatori Nova. L'intervallo previsto indica le deviazioni massime dal valore medio previsto in condizioni di laboratorio diverse per il funzionamento degli analizzatori in conformità alle specifiche. Fare riferimento alla tabella degli intervalli previsti per i valori dei controlli di livello 4 e 5. I risultati della soluzione controllo prestazioni di glucosio e creatinina possono ottenere un Risultato o Non riuscito.

Documento NCCLS M29-T2

How to define and determine reference intervals in the clinical laboratory (Come definire e determinare gli intervalli di riferimento in un laboratorio clinico); indicazioni approvate-seconda edizione, NCCLS C28-A2, Volume 20, Numero 13.