

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, Controlos de química & Cartucho automático de Solução de Verificação de Desempenho com creatinina, Autokassett med kemiska kontroller och prestandakontrolllösning 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

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 to verify glucose and creatinine membrane performance (Performance Check Solution).

A change of one or more 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 determine 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.

Controls are of human origin, however, good laboratory practice should be followed during handling of these materials.

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 cartridge must be charged with the creatinine syringe prior to installation of the Controls Auto-Cartridge. The three syringes are labeled and color coded to correspond to the filaments on the carton for each level of control.

1. Hold the cartridge by the handle and remove protective cap.

2. Attach one of the enclosed adhesive assemblies into the syringe. Remove the protective cover from needle.

3. Remove plunger and label of the syringe to the appropriate filament and insert needle.

4. Slowly depress syringe plunger until the contents are dispensed.

DO NOT PUSH BACK ON THE PLUNGER TO FLUSH CONTENTS OF SYRINGE.

5. Remove the needle from the syringe and discard in appropriate sharps container.

6. Repeat Steps 1-5 for next two levels.

7. 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 does not warrant 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 reference ranges of patient blood is referenced to 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 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.

¹ NCCLS Document M29-T2.
² Definition and determination reference intervals in the clinical laboratory; approved guideline-second edition, NCCLS C28-A2, Volume 20, Number 13.

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

Produktbeschreibung
Der Karton enthält drei Beutel. Zwei Beutel enthalten geprüftes Qualitätskontrollmaterial, das für den Bereich der Messung von Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin (Control 4 und 5) formuliert wurde. Ein Beutel enthält ein wässriges Qualitätskontrollmaterial zur Überprüfung der Leistung der Glukose- und Kreatinin-Membran.

Ein Chargen-Set besteht aus drei mit Creatinin-Lösung gefüllten Spritzen. Ein offenes Etikett ist ebenfalls enthalten. Dann wird die Kassette mit dem dem Kassettenaktivator installiert.

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

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekannten Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekannten Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekannten Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekanntem Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekanntem Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekanntem Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekanntem Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekanntem Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekanntem Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekanntem Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekanntem Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekanntem Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekanntem Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekanntem Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beachten Sie die standardmäßig erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Methodologie
Siehe Anleitung. Finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysegeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, BUN und Kreatinin in zwei Ebenen. Die Lösung ist auf einem wässrigen Salzlösungsmittel mit bekanntem Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin. Jeder Beutel enthält mindestens 100 ml.

Die Kontrollen sind aus menschlichem Ursprung, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labortracht geachtet werden.¹

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung bei in-vitro-Diagnosen. NICHT EINFRIEREN! Verhindern Sie die Anwendung des Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress. Beach

Descripción del producto
La caja contiene tres sacos. Dos bolsas contienen material para control de calidad analizado, temporal para supervisar la medición de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glucosa, Lactato, BUN y Creatinina (Controles 4 y 5). Una bolsa contiene material acusio para control de calidad para verificar el comportamiento de las membranas de glucosa y creatinina (Solución de verificación de comportamiento). Consultar el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Uso Indicado
Para el diagnóstico in vitro, a fin de supervisar el comportamiento del Analizador Stat Profile pHox 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 pHox Ultra/Critical Care Xpress. Los Controles (4 y 5) contienen concentraciones conocidas de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glucosa, Lactato y Creatinina en dos niveles. La Solución de control de desempeño es una solución salina amortiguada que contiene niveles conocidos de Glucosa, Creatinina y Creatinina. El producto no contiene componentes de origen humano. No obstante, se deben seguir las buenas prácticas de laboratorio para el manejo de estos materiales.¹

Advertencia y precauciones
Para un diagnóstico 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 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 impresa en la etiqueta.

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

2. Colocar una seringa con la punta hacia abajo para extraer el tapón protector. Retirar la cubierta protectora de la aguja.

3. Agregar agua que coincida el color - la aguja de la jeringa con la conexión adecuada e insertar la aguja.

4. Presionar lentamente el émbolo de la jeringa para administrar el contenido. NO TIRES DEL ÉMBOLICO HACIA ATRAS PARA ENJUGAR EL CONTENIDO DE LA JERINGA.

5. Retirar la jeringa de agua/jeringa de la conexión y desechar en recipientes adecuados para objetos puntiagudos.

6. Repetir los pasos 1-5 para los niveles siguientes.

7. Mezclar bien el Cartucho invirtiéndolo suavemente durante 1 minuto. No agitar el cartucho.

Limitaciones

Para usar el analizador de Nova Biomedical. Una vez instalado, el Cartucho automático para control no se puede usar, como mínimo, para 21 días a partir de la fecha en que se activó y instaló por primera vez dentro del sistema de análisis.

Se garantiza que este producto funcionará como se describe en el prospecto del producto. Nova Biomedical declina cualquier garantía implícita, o declaración de comerciabilidad o aptitud para un propósito determinado. El usuario final será responsable de daños emergentes que surjan a partir de la garantía expresada anteriormente.

Tratamiento 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 medios en sangre de pacientes.

Los resultados de los análisis clínicos esperados medidas 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

Nova Biomedical determinó el rango esperado para cada análisis mediante determinaciones repetidas en analizadores Nova. El RANGO ESPERADO indica los niveles máximos del valor medio que se pueden esperar en distintas condiciones de laboratorio para los analizadores que funcionan de acuerdo con las especificaciones. Consultar el prospecto del producto y el de los Controles en la Tabla de rangos esperados. Los resultados de la Solución de verificación de comportamiento para glucosa o creatinina serán Pasó o No Pasa.

Documento M29-T2 del NCCLS

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

Descripción del producto
A caixa de cartão contém três saquinhos. Dois dos saquinhos contêm uma substância de controle de qualidade para monitorizar o desempenho do analisador Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress e assegurar um desempenho ótimo 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 pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Composição

Os controles (4 e 5) contêm concentrações conhecidas de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glicose, lactato, BUN e creatinina (Controles 4 e 5). Uma saquinha contém material acusio para control de qualidade para verificar o comportamento das membranas de glicose e creatinina (Solução de verificação de comportamento).

Para um 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 manejo de controles de laboratório.

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

Instruções de utilização
Activar o cartucho
Cada nível de controlo tem de ser carregado com a seringa de creatinina antes da instalação do cartucho automático para control. As três seringas estão rotuladas e possuem códigos de cor que correspondem às aberturas na calha de cartão para cada nível de controlo.

1. Segurar a seringa com a ponta para baixo e remover a tampa de protecção.

2. Fixar um par de agulhas fornecidas na seringa. Remover a cobertura de protecção da agulha.

3. Fazer corresponder a cor e rótulo da seringa à abertura correcta e inserir a agulha.

4. Pressionar lentamente o émbolo da seringa para injetar o conteúdo. NO PUXAR O ÉMBOLICO PARA TRAS PARA ENJUGAR OS RESTOS NA SERINGA.

5. Remover o conjunto da agulha/seringa da abertura e eliminar colocando num contentor de lixo.

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 analizadores Nova Biomedical. Una vez instalado, o cartucho automático pode ser utilizado por um período máximo de 21 dias, a contar da data de activação e instalação iniciais. Deverá ser executado este período, o analisador indicará que o cartucho é inválido.

O resultado das medições de glicose do paciente serão 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 analito em diferentes analizadores. A gama prevista indica os devidos máximos em relação ao valor médio previstos em diferentes condições laboratoriais para analisadores que funcionam de acordo com as especificações. Consultar a tabela de Gamas previstas para os valores do nível de controlo. Consultar o documento M29-T2 para mais detalhe sobre a Solução de Verificação de Desempenho para glicose e a creatinina serão Passou ou Falhou.

Documento M29-T2.
How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Cómo definir e determinar intervalos de referencia no laboratorio clínico); diretriz aprovada, segunda edição, NCCLS C28-A2, Volume 20, Número 13.

Description du produit
Le sachet contient trois pochettes. Deux pochettes contiennent un produit de contrôle de qualité formulé pour le suivre des mesures de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glucose, lactate, azote uréique du sang et créatinine (Contrôles 4 et 5). Une pochette contient un produit aquos de contrôle de qualité destiné à vérifier la linéarité des membranes Glucose et Creatinine (solution de vérification de comportement). Un kit de changement constitué de trois seringues remplies d'une solution de créatinine permet d'activer la cartouche avant son installation.

Usage attendu
Utilisation en analyse en diagnostic in vitro pour contrôler le fonctionnement de l'analyseur Stat! Profil pHox Ultra/Critical Care Xpress et assurer une linéarité optimale des membranes Glucose et Creatinine.

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

Méthodologie

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

Composition

Ils contrôles (4 et 5) contiennent des concentrations connues de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glucose, lactate, azote uréique du sang et créatinine à deux niveaux. La solution de contrôle de linéarité est une solution aquos temporaire contenant des niveaux connus de créatinine.

Ces solutions ne contiennent aucun composant d'origine humaine. Il convient toutefois de respecter les règles de sécurité de laboratoire dans la manipulation de ces produits.¹

Avvertenze e precauzioni

Più avanti diagnostico in vitro. NÃO CONGELAR. Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profil pHox Ultra/Critical Care Xpress pour les instructions complètes. Respecter les normes standard requises pour la manipulation des contrôles de laboratoire.

Stockage

Conserver à une température de 2-8°C. NÉ PAS CONGELER. Les numéros de lot et la date d'expiration sont imprimés sur l'étiquette de chaque cartouche.

Instructions d'utilisation

Activer le cartouche.

Chaque niveau de contrôle doit être chargé à l'aide de la seringue de créatinine avant installation des cartouches CO₂. Les étiquettes et les couleurs des trois seringues correspondent aux correspondances CO₂.

1. Tenir la seringue pointée vers le bas et retirer le capuchon de protection.

2. Placer l'une des aiguilles fournies sur la seringue. Retirer le capuchon de protection de l'aiguille.

3. Repérer le comportement approprié (couleur et étiquette identiques) et insérer l'aiguille.

4. Appuyer lentement sur le pistolet pour injecter le contenu. NE PAS TIRER LE PISTON POUR RETIRER L'ENSEMBLE D'AIGUILLES.

5. Retirer l'ensemble aiguille/seringue du compartiment et le jeter dans un récipient spécialement destiné aux objets pointus.

6. Répéter les étapes 1-5 pour les deux niveaux suivants.

7. Mélanger soigneusement la cartouche dans le renversant délicatement pendant 1 minute. NE PAS SECOUER LA CARTOUCHE.

Limitations

Une utilisation prévue uniquement sur analyseurs Nova Biomedical. Une fois installée, la cartouche CO₂ peut être utilisée pendant une durée maximum de 21 jours à compter de la date d'activation et d'installation. Passé cette période, l'analyseur indiquera que la cartouche est hors des conditions de fonctionnement.

Ce produit est garanti pour fonctionner de la manière décrite dans la notice qui l'accompagne ; Nova Biomedical decline toute garantie implicite de qualité marchande ou d'adaptation à tout autre usage. Nova Biomedical n'est pas responsable de tout dommage direct ou indirect résultant d'un usage autre que celui décrit dans la garantie expresse.

Tracabilité des contrôles/solution de la solution

Chaque paquetage comprend les paramètres selon les protocoles de référence standard du NIST (National Institute of Standards and Technology).

Intervalles de référence

Les concentrations sont formulées avec les niveaux normaux et anormaux 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 déterminer les Fourchettes attendues dans leurs propres laboratoires.

Fourchettes attendues

La fourchette attendue pour chaque paramètre a été déterminée par Nova Biomedical en replicant les mesures à plusieurs échantillons de sang de patients normaux et anormaux. Nova Biomedical déclare que l'analyseur peut atteindre en fonction de la variété des conditions de laboratoire pour des analyses exploitées dans les limites des spécifications. Consulter à ce propos le tableau de fourchettes attendues pour les valeurs des contrôles de niveaux 4 et 5. Les résultats doivent être comparés avec ceux obtenus par le système de glicose et de créatinine lors de l'analyse.

Avertissement

For use in vitro-diagnos pour être ovvero prestando les analysaturs Stat Profil pHox Ultra/Critical Care Xpress et assurer un desempenho ótimo 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

Se bruksanvisningen för Stat Profil pHox Ultra/Critical Care Xpress-analysatoren.

Sammanfattning

Kartongen innehåller tre pärser. Två pärser innehåller analyserade kvalitetskontroller, som är blandade för övervakning av mätningar av Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glukos, laktat, BUN och kreatinin på två olika nivåer. Prestationskontrolllösningen är en buffrig sättlösning som innehåller kända nivåer glukos, urea, kreatinin och kreatin. Varje pärse innehåller mindre än 100 µl. Den innehåller inte några beständighetsmärken för mätningsurprung. Hållta dem med normal försiktighet.

Varning

För in-vitro-diagnos. FÄR EJ FRYSSAS. Se bruksanvisningen för Stat Profil pHox

Ultra/Critical Care Xpress-analysatoren för komplett anvisningar. FÖR INGAGT PRÄVARNA

Användningsföreskrifter

Aktivering av kartullen

Cartullen innehåller måste förberedas med en kreatininspruta innan kontrollens autokassett.

Varje kartullen har sprutan är märkt och färgkodad att motsvara ingångarna på kartongen för varje kontrollnivå.

1. Häll sprutan nedan och lägg den i bort skyddshålan.

2. Anslut den till en kontroll med färgspruta.

3. Kontrollera färgen och etiketten på sprutan och sätt nälen på rätt plats.

4. Tryck långsamt ner på nälen tills den är tom. DRA INTE TILLBAKA KOLVEN FÖR ATT TÖMMA

5. Ta bort nälen och släng den långt ifrån om det är möjligt.

6. Blanda ihop kartullen ordentligt igen för att undvika förtidigt vända den upp och ned i en minut.

7. Den ska slakas.

Begränsningar

For use exclusively in analyzers Nova Biomedical. Una vez instalado, el cartucho automático

debe ser utilizado por un período máximo de 21 días, a contar de la data de activación e instalación iniciales.

Deberá ser ejecutado este período, el analisador indicará que el cartucho es inválido.

El resultado de las mediciones de glicosa del paciente serán referenciadas en Tietz, N.W. ed.

1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Los utilizadores podrán querer determinar las Gamas previstas en su propio laboratorio.²

Gamas previstas

A gama prevista para cada analito fue determinada por Nova Biomedical, repitiendo varias veces

cada analito en diferentes analizadores. A gama prevista indica los devidos máximos en relación

al valor medio previsto en diferentes condiciones laboratoriales para analisadores que funcionan

de acuerdo con las especificaciones. Consultar la tabla de Gamas previstas para los valores del nivel

de control. Consultar el documento M29-T2 para más información sobre la Solución de Verificación de Desempeno para glicose y a creatinina serán Passou ou Falhou.

Documento M29-T2.

How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Hur man definir och fastställa referensintervaller i kliniska tester); godkänd riktlinje - andra utgåvan, NCCLS C28-

A2, Volym 20, Nummer 13.

Description du produit
La sacca contient trois pochettes. Deux pochettes contiennent un produit de contrôle de qualité formulé pour le suivre des mesures de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glucose, lactate, azote uréique et créatinine (Contrôles 4 et 5). Une pochette contient un produit aquos de contrôle de qualité destiné à vérifier la linéarité des membranes Glucose et Creatinine (solution de vérification de comportement). Un kit de changement constitué de trois seringues remplies d'une solution de créatinine permet d'activer la cartouche avant son installation.

Usage attendu
Utilisation en analyse en diagnostic in vitro pour contrôler le fonctionnement de l'analyseur Stat! Profil pHox Ultra/Critical Care Xpress et assurer une linéarité optimale des membranes Glucose et Creatinine.

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

Méthodologie

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

Composition

Ils contrôles (4 et 5) contiennent des concentrations connues de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glucose, lactate, azote uréique et créatinine à deux niveaux. La solution de contrôle de linéarité est une solution aquos temporaire contenant des niveaux connus de créatinine.

Ces solutions ne contiennent aucun composant d'origine humaine. Il convient toutefois de respecter les règles de sécurité de laboratoire dans la manipulation de ces produits.¹

Avvertenze e precauzioni

Più avanti diagnostico in vitro. NÃO CONGELAR. Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profil pHox Ultra/Critical Care Xpress pour les instructions complètes. Respecter les normes standard requises pour la manipulation des contrôles de laboratoire.

Stockage

Conserver à une température de 2-8°C. NÉ PAS CONGELER. Sur l'étiquette de chaque cartouche sont stampati numero de lot et date de scadenza.

Instructions d'utilisation

Activer la cartouche.

Chaque niveau de contrôle doit être chargé à l'aide de la seringue de créatinine avant installation des cartouches CO₂. Les étiquettes et les couleurs des trois seringues correspondent aux correspondances CO₂.

1. Tenir la seringue pointée vers le bas et retirer le capuchon de protection.

2. Placer l'une des aiguilles fournies sur la seringue. Retirer le capuchon de protection de l'aiguille.

3. Repérer le comportement approprié (couleur et étiquette identiques) et insérer l'aiguille.

4. Appuyer lentement sur le pistolet pour injecter le contenu. NE PAS TIRER LE PISTON POUR RETIRER L'ENSEMBLE D'AIGUILLES.

5. Retirer l'ensemble aiguille/seringue du compartiment et le jeter dans un récipient spécialement destiné aux objets pointus.

6. Répéter les étapes 1-5 pour les deux niveaux suivants.

7. Mélanger soigneusement la cartouche dans le renversant délicatement pendant 1 minute. NE PAS SECOUER LA CARTOUCHE.

Limitations

La carteira é usada exclusivamente com analizadores Nova Biomedical. Uma volta instalada, utilize a cartucho automático para um maxísmo de 21 giorni dalla data de instalação e de utilização.

As sacas contêm níveis noti de glucose, lactato, azote uréico e creatinina. Só cada saca contém um volume mínimo de 100 ml.

Novo Biomedical declina quaisquer responsabilidades de garantia implícita, de comerciabilidade ou de aptidão para um propósito determinado. O utilizador final é quem deve ser responsável por danos emergentes caso essa garantia expressa seja considerada inválida.

Rilevabilità dei controlli qualità/soluzione

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

Intervallos di riferimento

La formulazione delle concentrazioni è normali e anomalie del sangue dei pazienti.

Intervallos di riferimento in clinica

Le concentrazioni sono formulete con gli stessi parametri nelle analisi cliniche.

Sono garantite le prestazioni del prodotto in conformità alla descrizione delle presenti istruzioni; Nova Biomedical declina qualsiasi responsabilità di garanzia implicita, di commerciabilità o di aptidão para um propósito determinado. O utilizador final é quem deve ser responsável por danos emergentes caso essa garantia expressa seja considerada inválida.

Rilevabilità dei controlli qualità/soluzione

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

Intervallos di riferimento

La formulazione delle concentrazioni è normali e anomalie del sangue dei pazienti.

Intervallos di riferimento in clinica

Le concentrazioni sono formulete con gli stessi parametri nelle analisi cliniche.

Sono garantite le prestazioni del prodotto in conformità alla descrizione delle presenti istruzioni;

Nova Biomedical declina quaisquer responsabilidades de garantia implícita, de comerciabilidade ou de aptidão para um propósito determinado. O utilizador final é quem deve ser responsável por danos emergentes caso essa garantia expressa seja considerada inválida.

Documenti NCCLS M29-T2.

How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Hur man definir och fastställa referensintervaller i kliniska tester); godkänd riktlinje - andra utgåvan, NCCLS C28-

A2, Volym 20, Nummer