

REF 48935 Stat Profile® pHOx Ultra/Critical Care Xpress Controls

LOT

24213029



2026-07-26

CONTROL 1 2 3

15°C 30°C

IVD

LOT			Expected Ranges, Erwartete Bereiche, Αναμενόμενη περιοχή τιμών, Rangos esperadas, Fourchettes attendues, Intervalli previsti, Gamas previstas, Förväntade områden		
CONTROL 1	24208078	2026-07-26	CONTROL 1	CONTROL 2	CONTROL 3
CONTROL 2	24212074	2026-07-30	min - \bar{x} - max	min - \bar{x} - max	min - \bar{x} - max
CONTROL 3	24215017	2026-08-02			
pH			7.173 - 7.198 - 7.223	7.393 - 7.418 - 7.443	7.524 - 7.549 - 7.574
H ⁺	nmol/L		67.16 - 63.40 - 59.85	40.50 - 38.24 - 36.10	29.94 - 28.27 - 26.69
pCO ₂	mmHg		55.7 - 60.7 - 65.7	38.7 - 41.7 - 44.7	21.9 - 24.4 - 26.9
pCO ₂	kPa		7.41 - 8.07 - 8.74	5.14 - 5.54 - 5.94	2.91 - 3.24 - 3.57
pO ₂	mmHg		58.8 - 64.8 - 70.8	98.5 - 104.5 - 110.5	128.6 - 138.6 - 148.6
pO ₂	kPa		7.83 - 8.62 - 9.42	13.10 - 13.90 - 14.69	17.10 - 18.43 - 19.76
SO ₂	%		59.8 - 62.8 - 65.8		92.2 - 95.2 - 98.2
Hct	%		32 - 35 - 37		45 - 48 - 50
Hb	g/dL		9.7 - 11.2 - 12.7		14.6 - 16.1 - 17.6
Hb	mmol/L		6.01 - 6.94 - 7.87		9.09 - 10.02 - 10.95

Product Description
An aqueous quality control material for monitoring the performance of pH, PCO₂, PO₂, SO₂, hematocrit (Hct), and hemoglobin (Hb). For use with Nova Biomedical analyzers ONLY. Formulated at three levels:

CONTROLS
Acidosis, Low SO₂, Low-Normal Hct/Hb
Normal pH
Alkalosis, SO₂, Normal-High Hct/Hb

Intended Use
For in vitro diagnostic use for monitoring the performance of pH, PCO₂, PO₂, SO₂, Hct, and Hb on Stat Profile pHOx Ultra/Critical Care Xpress (CCX) Analyzers.

Methodology
Refer to Stat Profile pHox Ultra/CCX Analyzer Instructions for Use Manual for Methodology and Principles.

Composition

A buffered bicarbonate solution, each control with a known pH. Solutions are equilibrated with known levels of O₂, CO₂, and N₂. The reflectance conductivity signal is a signal that is equivalent to a known hematocrit value in whole blood. The conductivity signal is equivalent to a known hemoglobin value in blood. The conductivity signal is equivalent to a known hematocrit value in whole blood. Each ampule contains 1.7 mL. Contains no constituents of human origin, however, good laboratory practice should be followed during handling of these materials. (REF. NCCLS M29-A2, M29-T2).

Storage and Transportation
For use within 24 hours of opening. Store at 24-26°C for at least 24 hours before use. DO NOT FREEZE. Follow standard practices required for handling laboratory reagents. Once ampule is opened, discard unused portion in accordance with local guidelines.

Storage
Store at 15-30°C; DO NOT FREEZE. Expiration date is printed on each ampule.

Directions for use

Must be stored at 24-26°C for at least 24 hours prior to use. Contents must be shaken prior to opening and then analyzed immediately. Refer to Stat Profile pHox Ultra/CCX Analyzer Instructions for Use Manual for complete instructions. Verify that the lot number appearing on the Expected Ranges Table corresponds to the lot number on the ampule.

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

Traceability of Standards

Analytics are traced to NIST Standard Reference Materials.

Reference Intervals

Concentrations are formulated to represent three pH levels (Acidosis, Normal pH, and Alkalosis). The expected clinical range of values for these analyses in patient blood is referenced in Tietz, NW ed 1998 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Users may wish to determine MEAN VALUES and EXPECTED RANGES in their own laboratory.¹

Expected Ranges
The EXPECTED RANGE for each analyte was determined at Nova Biomedical by using multiple runs of each level of control at 37°C on multiple 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.

¹How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory; approved guideline-second edition, NCCLS C28-A2, Volume 20, Number 13.

Produktbeschreibung
Wässriges Qualitätskontrollmaterial zur Leistungsprüfung von pH-Wert, PCO₂, PO₂, SO₂, Hämatokrit (Hct) und Hämoglobin (Hb). NUR zur Verwendung mit Nova Biomedical-Analysengeräten. In drei Stufen formuliert:

CONTROLS
CONTROL 1: Azidose, SO₂ niedrig, Hct/Hb niedrig-normal
CONTROL 2: Normal pH
CONTROL 3: Alkalose, SO₂, Normal-hohes Hct/Hb

Verwendungszweck

Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von pH-Wert, PCO₂, PO₂, SO₂, Hct und Hb in Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress (CCX)-Analysengeräten.

Methodeologie

Informationen zur Methodologie und Richtlinien finden Sie im Bedienerhandbuch des Stat Profile pHox Ultra/CCX-Analysengeräts.

Zusammensetzung

Eine gequollene Bicarbonatlösung. Kontrollproben jeweils mit bekanntem pH-Wert. Lösungen werden mit bekannten Stufen von O₂, CO₂ und N₂ abgleichen. Die Reflektanzleitfähigkeitswerte weisen darauf hin, dass sie einem bekannten Sättigungsgrad entsprechen. In Vollblut erfasst. Der Reflektanz- und Konduktivitätsignal entspricht einer unbekannten Blutgaskomposition. Voller Blutausstrom. Das Konduktivitätsignal entspricht einem bekannten Hämatokritwert in Vollblut. Jede Ampulle enthält 1.7 mL. Enthalt keine Bestandteile menschlichen Ursprungs, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Laborhygiene geachtet werden. (Siehe NCCLS-Dokument M29-T2).

Zugemischung und Vorbereitung

Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnose. VOLLESTÄNDIGE ANWENDUNGSHINWEISE FINDEN SIE IM BEIDIENERHANDBUCH DES STAT PROFILE pHOX ULTRA/CCX-ANALYSEGERÄTS. LAGERUNG BEI 24-26°C MINDESTENS 24 STUNDEN VOR DER VERWENDUNG ERFORDET. NICHT EINFRIEREN! BEACHTEN SIE DIE STANDARDMÄGLICHEN ERFAHRUNGSNAHREN FÜR DEN UMGANG MIT LABORENGERÄTEN. NACH DEM ÖFFNEN DER AMPULLE SOLLTE DAS NIE VERBRAUCHTE FLÜSSIGKEIT GEMÄLL DEN ORTEN BESTIMMUNGEN ENTHORGEN.

Lagerung und Vorbereitung

Bei 15-30°C lagern. Bei 24-26°C lagern. DAS VERFALLSDATUM IST AUF JEDER AMPULLE VERMERKT.

Verwendungsanweisungen

Lagerung bei 24-26°C mindestens 24 Stunden vor der Verwendung erforderlich. Vor dem Öffnen der Verpackung muss der Inhalt gut geschüttelt werden. Zur Verwendung unverzüglich analysieren. Bitte den entsprechenden Artikel im Bedienerhandbuch des Stat Profile pHox Ultra/CCX-Analysengeräts. Überprüfen Sie, ob das Chargennummer auf der Ampulle übereinstimmt.

Einschränkungen

PO₂-Werte variieren in umgekehrtem Verhältnis zur Temperatur (ca. 1 %/°C).

Nachverfolgbarkeit von Standards

Analyte werden auf NIST-Standardsreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle

Konzentrationen werden formuliert, um drei pH-Werte (Azidose, normaler pH-Wert und Alkalose) darzustellen.

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyte in Patientenblut wird in Tietz, NW ed 1998 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Benutzer möchten möglicherweise MITTELWERTE UND ERWARTETE BEREICHE IN IHRER EIGENEN LABORATORIEN.

Erwartete Bereiche

Der ERWARTETE BEREICH für jedes Analyt wurde von Nova Biomedical durch mehrere Durchläufe jeder Kontrollstufe bei 37 °C auf mehreren Analysengeräten bestimmt.

Der ERWARTETE BEREICH zeigt die normalen Abweichungen vom Mittelwert an, die unter abwechselnden Laborbedingungen für die interessierende Spezies von Analysengeräten zu erwarten werden könnten. Nähere Informationen finden Sie in der Tabelle der erwarteten Bereiche.

¹Definition und Bestimmung von Referenzintervallen im klinischen Labor, genehmigte Richtlinie - zweite Auflage, NCCLS C28-A2, Band 20, Nummer 13.

Προγράμμα Προβούτων
Υδατικό υλικό θέλεται πιστότητα για την παρακολούθηση της απόδοσης του pH, PCO₂, PO₂, SO₂, αιματοκρίτη (Hct) και αιμοφρεγμού (Hb). Η χρήση με αντίτυπα Nova Biomedical μόνο. Παρακολούθεται στην πρώτη επίπεδη pH.

CONTROLS
CONTROL 1: Οξειδωτό SO₂, Χαμηλό-Φυσιολογικό Hct/Hb
CONTROL 2: Φυσιολογικό pH
CONTROL 3: Αλκαλικό SO₂, Φυσιολογικό-Υψηλό Hct/Hb

Ενδικούμενη χρήση
Για in vitro διεγνωστική χρήση για την παρακολούθηση της απόδοσης του pH, PCO₂, PO₂, SO₂, Hct και αιμοφρεγμού της Nova Biomedical Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress (CCX).

Μεθοδολογία
Αναφέρεται στο Εγχειρίδιο Οδηγών Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Ultra/CCX για τη Μεθοδολογία και τις Αρχές.

Σύστημα
Ρύθμιστο διπλούργουμα διάλυμα με γνωστό pH. Τα διάλυμα παρακολούθεται στην πρώτη επίπεδη pH με γνωστό pH αιμοφρεγμού σύγχρονα στο όλο οίκο. Τα χρακτηριστικά συγκρίσεις και αναγνώστης είναι αντίτυποι με γνωστή pH αιμοφρεγμού στο είδος. Το σήμα αναγνώστης είναι είδη αναγνώστης που απορροφάται στην πρώτη επίπεδη pH. Αν και δεν περιγράφεται αντίτυπος προβούτων, πρέπει να ακολουθεί περίπου 1.7 mL. Αν και δεν περιγράφεται αντίτυπος προβούτων με τους τοπικούς κανονισμούς.

Φύλαξη
Παρακαλείται στους 15-30°C ΜΗΝΗ ΚΑΤΑΨΥΧΗΣΕΙ. Η πιεστική λήξη αναγνωφέται σε κάθε αμπούλα.

Οδηγίες Χρήσης
Πρέπει να φύλασσεται στους 24-26°C πουλάρια για 24 ώρες πριν τη χρήση. Ανακινητήστε την απότομη πουλάρια στους 24-26°C πουλάρια για 24 ώρες πριν τη χρήση. ΜΗΝ ΚΑΤΑΨΥΧΗΣΤΕ. Ακολουθήστε τις συνήθειες πράστης που απαντούνται για το γεγονός εργαστηριακού αντιτύπου. Εργάστε αναγκής σε αμπούλα που απορροφάται στην πρώτη επίπεδη pH (Οξειδωτό SO₂ και Αλκαλικό SO₂).

Για το αναγνώστημα κλινικού εύρους για αυτές τις προδιδομένες ουσίες στο σίτιο της αεροβίας γίνεται παραπομπή στο Εγχειρίδιο Tietz, NW ed 1998 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Οι χρήστες μπορεύουν να επιμένουν να προσδιορίσουν τις ΜΕΣΕΣ ΤΙΜΕΣ και τα ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΕΥΡΗ από εργαστήριο τους.¹

Αναγνώστημα
ΤΟ ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΟ ΕΥΡΟΣ για κάθε προδιδομένη ουσία καθορίζεται από τη Nova Biomedical με γνωστές αναλύσεις συμβατικά με τις επιπλέοντες έλεγχους στην πρώτη επίπεδη pH.

ΤΟ ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΟ ΕΥΡΟΣ υποδεικνύεται με μηνικές απολήπτες από τη μέση ημη που αναμένονται σε προδιδομένη ουσία συνδυασμένη με άλλες απολήπτες που λαμβάνονται εντός των προδιδομένων επιπλέοντων έλεγχων. Ανταπόκειται στο Νίκαιο Αναγνώσματος Ευρώς.

¹Πώς να Ορίσετε και να Προσδιορίζετε τα Αναγνώστημα Αινιαρρός στο κλινικό εργαστήριο: εγκυριεύτες οδηγίες - δεύτερη έκδοση, NCCLS C28-A2, Έτος 20, Αριθμός 13.



Nova Biomedical Corporation
200 Prospect Street
Waltham, MA 02454 U.S.A.
LPN 48949E 2021-12

Descripción del producto

Muestra acuosa para control de calidad para supervisar el comportamiento de pH, PCO₂, PO₂, SO₂, hematócrito (Hct) y hemoglobina (Hb). Para uso SOLO con Analizadores de Nova Biomedical.

Formulado en tres niveles:
CONTROL 1 Acidosis, SO₂ bajo, Hct/Hb bajo-normal
CONTROL 2 pH normal
CONTROL 3 Alcalosis, SO₂, Hct/Hb normal-alto

Uso indicado

Para uso diagnóstico in vitro, a fin de supervisar el comportamiento de pH, PCO₂, PO₂, SO₂, Hct y Hb de los analizadores Stat Profile pH/Ox Ultra/Critical Care Xpress (CCX).

Metodología

Consultar la Metodología y los Principios en el Manual de instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pH/Ox Ultra/CCX.

Composición

Solución tamponada de bicarbonato, cada control con pH conocido. Las soluciones están equilibradas con niveles conocidos de O₂, CO₂ y N₂. Las características de reflectancia dan una señal equivalente a un valor conocido de hemoglobina en sangre. La amplitud de conductividad es equivalente a un valor conocido de hematócrito en sangre total. Cada ampolla contiene prácticas de laboratorio para la manipulación de estos materiales. (REF. DOCUMENTO M29-T2 DEL NCCLS).

Averías y precauciones

Para uso en diagnóstico in vitro. Consultar las instrucciones de uso completas en las Instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pH/Ox Ultra/CCX. Se debe almacenar a 24-26 °C durante al menos 24 horas antes de usar. NO CONGELAR. Seguir las prácticas estándar requeridas para la manipulación del reagente de laboratorio. Una vez abierta la ampolla, desechar la parte no utilizada de acuerdo con las pautas locales.

Almacenamiento

Almacenar a 15-30 °C. NO CONGELAR. La fecha de vencimiento está impresa en cada ampolla.

Instrucciones de uso

Se debe almacenar a 24-26 °C durante al menos 24 horas antes de usar. Agitar el contenido antes de usar. Consultar las instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pH/Ox Ultra/CCX. Verificar que el número de lote que figura en la Tabla de rangos esperados concuerde con el de la ampolla.

Limitaciones

Los valores de PO₂ varían en forma inversa con la temperatura (aproximadamente 1% / °C).

Trazabilidad de los estándares

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 son formuladas de manera tal que representen tres niveles de pH (acidosis, pH normal y alcalosis).

El rango de valores clínicos esperado para estos análisis medios en sangre de pacientes se menciona en Tietz, NW ed, 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

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

Rangos esperados

Nova Biomedical determinó el RANGO ESPERADO para cada parámetro mediante series múltiples de cada control a 37 °C y 100% de CO₂. El RANGO ESPERADO incluye los desvío máximo del valor medio que se pueden esperar en distintas condiciones de laboratorio para los analizadores que funcionan de acuerdo con las especificaciones. Consultar la Tabla de rangos esperados.

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

Description du produit

Méthode aqueuse de contrôle de qualité utilisée en suivi de linéarité de pH, PCO₂, PO₂, SO₂, hématocrite (Hct) et hémoglobine (Hb). Utilisation prévue UNIQUEMENT sur analyseurs Nova Biomedical. Formulation à trois niveaux :

CONTROL 1 Acidose, SO₂ basse, Hct/Hb baso-normal
CONTROL 2 pH normal
CONTROL 3 Alcalose, SO₂, Hct/Hb normal-alto

Usage attendu

Pour utilisation en diagnostic in vitro en suivi de linéarité de pH, PCO₂, PO₂, SO₂, Hct et Hb des analyseurs Stat Profile pH/Ox Ultra/Critical Care Xpress (CCX).

Méthodologie

Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile pH/Ox Ultra/CCX pour la méthodologie et les principes.

Composition

Solution tamponnée de bicarbonate, chaque contrôle conçu avec un pH connu. Les solutions sont équivalentes aux niveaux connus de O₂, CO₂ et N₂. Les caractéristiques de facteur de réflexion équivalentes à un valor conocido de la hemoglobina en sangre. La amplitud de conductividad es equivalente a un valor conocido de hematócrito en sangre total. Cada ampolla contiene prácticas de laboratorio para la manipulación de estos materiales. (REF. DOCUMENTO M29-T2 DEL NCCLS).

Avertissements et précautions

Pour usage en diagnostic in vitro. Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile pH/Ox Ultra/CCX pour les instructions complètes. Conserver à 24-26 °C pendant au moins 24 heures avant utilisation. NE PAS CONGELER. Respecter les pratiques standard requises pour la manipulation des réactifs de laboratoire. Une fois l'ampoule ouverte, rejeter la partie non utilisée de la production non utilisée conformément aux directives locales.

Stockage

Conserver à une température de 15-30°C. NE PAS CONGELER. La date d'expiration est imprimer sur chaque ampoule.

Instructions d'utilisation

Conserver à une température de 15-30°C pendant au moins 24 heures avant utilisation. Secouer le contenu, ayant ouverture et analyser immédiatement. Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile pH/Ox Ultra/CCX pour les instructions complètes. Vérifier que le numéro de lot indiqué sur la table des normes attendues correspond à celui indiqué sur l'ampoule.

Limitations

Les valeurs de PO₂ varient inversement à la température (approximativement 1% / °C).

Tracabilité des standards

Châline d'étalonnage des paramètres selon les produits de référence standard du NIST (National Institute of Standards and Technology).

Intervalles de référence

Les concentrations sont formulées de manière à représenter trois niveaux de pH (acidose, pH normal et alcalose).

Dans le cas des patients, la fourchette de valeurs cliniques attendues pour ces paramètres est indiquée dans l'ouvrage suivant : Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Les utilisateurs peuvent souhaiter déterminer les VALEURS MOYENNES et les FOURCHETTES ATTENDUES dans leurs propres laboratoires.

Précautions

La FOURCHETTE ATTENDUE de chaque paramètre a été déterminée par Nova Biomedical en utilisant plusieurs séries par niveau de contrôle à 37°C sur plusieurs analyses.

La fourchette attendue peut varier en fonction de la valeur moyenne que l'on peut attendre dans différentes conditions de laboratoire pour des analyses existantes dans les limites de spécification. Consulter à ce propos le tableau des fourchettes attendues.

1 How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Définir et déterminer les intervalles de référence en laboratoire clinique), 1^{ère} édition (normes approuvées, deuxième édition), NCCLS C28-A2, Volume 20, Number 13.

Descrição do produto

Uma substância aquosa de controle de qualidade para monitorizar o desempenho de pH, PCO₂, PO₂, SO₂, hematocrito (Hct) e hemoglobina (Hb). Para uso EXCLUSIVO com analisadores Nova Biomedical. Formulado em três níveis:

CONTROL 1 Acidose, SO₂ baixo, Hct/Hb baixo-normal
CONTROL 2 pH normal
CONTROL 3 Alcalose, SO₂, Hct/Hb normal-alto

Usado pretendido

Para diagnóstico in vitro para monitorizar o desempenho de pH, PCO₂, PO₂, SO₂, Hct e Hb em analisadores Stat Profile pH/Ox Ultra/Critical Care Xpress (CCX).

Metodologia

Consultar as Instruções de Utilização do analisador Stat Profile pH/Ox Ultra/CCX relativamente a Metodologia e Princípios.

Composição

Uma solução tamponada de bicarbonato, cada controlo com um pH conhecido. As soluções são equivalentes com reflexo condutividade de O₂, CO₂ e N₂. As características de reflectância emitem um sinal equivalente a um valor de saturação de hemoglobina no sangue. A amplitude de condutividade é equivalente a um valor conhecido de hematócrito no sangue total. Cada ampola deve seguir-se as boas práticas de laboratório no manuseio das suas substâncias.

(REF. DOCUMENTO M29-T2 DEL NCCLS).

Avisos e advertências:

Para uso em diagnóstico in vitro. Consultar o Manual de Instruções do analisador Stat Profile pH/Ox Ultra/CCX para instruções de utilização completas. Tem de ser conservada a 24-26 °C durante pelo menos 24 horas antes da utilização. NÃO CONGELAR. Seguir as práticas normalmente exigidas para o manuseio dos reagentes de laboratório. Uma vez aberta a ampola, eliminar a porção não utilizada em conformidade com as diretrizes em vigor na local.

Conservação

Conservar a 15-30 °C. NÃO CONGELAR.

A data de validade está impressa em cada ampola.

Instruções de utilização

Tem de ser conservada a 24-26 °C durante pelo menos 24 horas antes da utilização. O conteúdo tem de ser agitado antes de usar. Consultar as instruções de uso do analisador Stat Profile pH/Ox Ultra/CCX para instruções completas. Verificar se o número que aparece na tabela Gamas previstas é igual ao número de lote indicado na ampola.

Limites

Os valores de PO₂ variam em proporção inversa à temperatura (aproximadamente 1% / °C).

Rastreabilidade dos padrões

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

Intervalos de referência

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

A gama clínica de valores prevista para estes analitos no sangue de paciente é referenciada em Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

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

Gamas previstas

A GAMA PREVISTA (EXPECTED RANGE) para cada analito foi determinada na Nova Biomedical, reportando-se a media do nível de controlo, a 37°C, em vários analisadores.

A GAMA PREVISTA indica os desvios máximos em relação ao valor médio previstos sob diferentes condições laboratoriais em analisadores a functionar dentro das especificações. Consultar a Tabela das Gamas Previstas.

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

Produktskriftning

En kvalitetskontroll som är avsedd att mäta prestanda för pH, PCO₂, PO₂, SO₂, hematokrit (Hct) och hemoglobina (Hb). För endast används på Nova Biomedical-analysator. Blåhdad vid tre nivåer:

ACIDOS, Låg SO₂, låg-normal Hct/Hb

CONTROLL 1 pH normal

CONTROLL 2 Alkalos, SO₂, normal-hög Hct/Hb

ANVÄNDNING

För diagnostiskt bruk för att övervaka prestanda för pH, PCO₂, PO₂, SO₂, Hct och Hb på analysator Stat Profile pH/Ox Ultra/Critical Care Xpress (CCX).

Metodik

Bruksanvisningen till analysator Stat Profile pH/Ox Ultra/CCX innehåller mer information om arbetsmetodik och principer.

Sammanställning

En buffrad bikarbonatslösning där varje kontroll har ett känt pH-värde. Lösningen balanseras med kända nivåer av O₂, CO₂ och N₂. Reflektionssegningskaperna ger en signal som motsvarar ett känt symmetriavstånd till helblodet. Reflektions- och konduktivitetssegningskaperna motsvarar ett känt hemoglobinvärde i helblodet. Konduktivitetssegningskaperna är en måttvärde i helblodet. Varje ampull innehåller 1,7 ml. Den innehåller inget hämmedjämning, men dess material bör hanteras med normal försiktighet. (REF. NCCLS DOCUMENT M29-T2).

Varningar och försiktighetsmeddelanden:

Averred för in-vitro-diagnos. Bruksanvisningen till analysator Stat Profile pH/Ox Ultra/CCX innehåller fullständig information. Måste förvaras vid 24-26 °C i mindst 24 timmar innan den används. FÄR EJ FRYSAS. Föll erforderlig praxis för hantering av laboratoriereagenser. Den mång vätska som finns i en öppnad ampull kasseras enligt lokala riktlinjer.

Förvaring

Förvaras vid 15-30 °C; FÄR EJ FRYSAS. Utgångsdatumen är tryckt på ampullerna.

Bruksanvisning

Måste förvaras vid 24-26 °C i minst 24 timmar innan den används. Skaka om förpackningen innan den öppnas och analysera sedan den sönders ut. Se bruksanvisningen för Stat Profile pH/Ox Ultra/CCX-analysatorn för kompletta anvisningar. Kontrollera att numreringen i tabellen över förvarande intervall motstavar ampullen.

Begränsningar

Po₂-värden är omvänt proportionella mot temperaturer (cirka 1 % / °C).

Spårformiga - Standarder

Analyt spärs med NIST Standardreferensmaterial.

Referensintervall

Koncentrationer blandas för att representera tre pH-nivåer (acidos, normalt pH och alkalos).

Värden för det förväntade kliniska området för dessa analyt i patientblod finns i följande bok:

Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Användaren kanske vill fastställa MEDDELVÄRDEN och FORVÄNTADE INTERVALL SITT laboratoriet.

Förväntade intervall

AVERDANTA INTERVALLET är värt att jämföra med resultaten av Nova Biomedical genom att lära.

Kontrollerna är konstrollerade vid 37°C och analyseras på flera olika analyt.

DET FÖRVÄNTADE INTERVALLET indikerar den maximala avvikelsen från medelvärdet som kan förväntas under andra laboratorieförhållanden för analysatorer som arbetar inom specifikationerna.

Se tabellen Förväntade intervall.

1 How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Hur man definierar och fastställer referensintervaller i kliniska tester); godkänt riktlinje - andra utgåva, NCCLS C28-

A2, Volym 20, Nummer 13

Descripción del producto

Solución tamponada de bicarbonato, cada control con un pH conocido. Las soluciones están equilibradas con niveles conocidos de O₂, CO₂ y N₂. Las características de reflectancia dan una señal equivalente a un valor conocido de hemoglobina en sangre. La amplitud de conductividad es equivalente a un valor conocido de hematócrito en sangre total. Cada ampolla contiene prácticas de laboratorio para la manipulación de estos materiales. (REF. DOCUMENTO M29-T2 DEL NCCLS).

Acidosis, SO₂ bajo, Hct/Hb bajo-normal

CONTROLL 1 pH normal

CONTROLL 2 Alkalosis, SO₂, Hct/Hb alto-normal

Uso previsto

Deberá usarse en diagnóstico in vitro para el monitorizado de las prestaciones de pH, PCO₂, PO₂, SO₂, Hct y Hb en la utilización de la analizadora Stat Profile pH/Ox Ultra/Critical Care Xpress (CCX).

Método

Per informazioni sul metodo e sui principi delle procedure di analisi, consultare il Manuale d'uso per l'uso dell'analizzatore Stat Profile pH/Ox Ultra/Critical Care Xpress (CCX).

Composición

Solución tamponada de bicarbonato, en la cual cada control tiene un pH conocido. Las soluciones están equilibradas con niveles conocidos de O₂, CO₂ y N₂. Las características de reflectancia equivalente al valor conocido de la hemoglobina en sangre interno. La amplitud de conductividad es equivalente a la tenor conocida en hemoglobina en sangre interno. La tenor conocida en hemoglobina en sangre interno es equivalente a un valor conocido de hematócrito en sangre total. Cada ampolla contiene prácticas de laboratorio para la manipulación de estos productos. (REF. NCCLS DOCUMENTO M29-T2).

Avertencia y precauciones

Utilizar diagnóstico in vitro. Per instrucciones complete, consultare le Istruzioni per l'uso dell'analizzatore Stat Profile pH/Ox Ultra/Critical Care Xpress (CCX).

Conserver a una temperatura de 24-26°C durante al menos 24 horas antes de usar. NO CONGELAR. Respetar las prácticas standard requises pour la manipulacion del reagentes de laboratorio. Una vez abierta la ampolla, desechar la parte no utilizada de acuerdo con las pautas locales.

Almacenamiento

Conserver a 15-30°C. NO CONGELARE. La data de scadenza è riportata su ciascuna fiala.

Intervento para uso

Conserver a uma temperatura de 24-26°C para almeno 24 horas prima do uso. Agitar energicamente o conteúdo da frasco, quando o uso, para a utilização imediata. Per instruções complete, consultar o Manual de instruções para o uso dell'analizzatore Stat Profile pH/Ox Ultra/Critical Care Xpress (CCX).

Limitación

I valori de PO₂ varião em proporção inversa à temperatura (aproximativamente 1% / °C).

Rilevabilità degli standard

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

Intervalli di riferimento

La formulazione delle concentrazioni rappresenta tre livelli di pH (acidosi, pH normale e alcalosi).

Intervallos de referencia

L'intervallo clinico de valores previstos por nivel de control, a 37°C, em varios analisadores.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.

Intervallos de determinación

Intervallos de referência em laboratorio clinico.