

REF 34090, 34091, 34092, 34093

IVD

2°C - 8°C

CE

# Stat Profile® pHox® Plus L Controls Auto-Cartridge

Kontroll-Auto-Kassetten, Αυτόματη Κασέτα Διαλυμάτων Ελέγχου, Cartucho automático para controles, Cartouche CQ, Cartuccia automatica controlli, Cartucho automático de control, Kontroller, autokassett

CONTROL 1 2 3

LOT 24212072 2025-12-12

Expected Ranges, Erwartete Bereiche, Αναμενόμενα Εύρη, Rangos esperados, Fourchettes attendues, Intervalli previsti, Gamas previstas, Förväntade områden		CONTROL 1	CONTROL 2	CONTROL 3
		min - $\bar{x}$ - max	min - $\bar{x}$ - max	min - $\bar{x}$ - max
pH		7.163 - 7.188 - 7.213	7.370 - 7.395 - 7.420	7.593 - 7.620 - 7.647
H <sup>+</sup>	nmol/L	68.74 - 64.89 - 61.26	42.61 - 40.23 - 37.98	25.52 - 23.98 - 22.54
pCO <sub>2</sub>	mmHg	52.0 - 57.3 - 62.5	37.3 - 40.8 - 44.3	19.9 - 22.4 - 25.4
pCO <sub>2</sub>	kPa	6.92 - 7.62 - 8.31	4.97 - 5.43 - 5.90	2.65 - 2.98 - 3.38
pO <sub>2</sub>	mmHg	47.5 - 55.5 - 63.5	103.0 - 111.0 - 119.0	124.5 - 136.5 - 148.5
pO <sub>2</sub>	kPa	6.31 - 7.37 - 8.44	13.70 - 14.77 - 15.83	16.56 - 18.16 - 19.75
SO <sub>2</sub>	%		55.1 - 60.1 - 64.1	87.7 - 91.7 - 95.7
Hct	%		33 - 35 - 38	47 - 50 - 53
Hb	g/dL		10.0 - 11.5 - 13.0	15.1 - 16.6 - 18.1
Hb	mmol/L		6.19 - 7.12 - 8.05	9.39 - 10.32 - 11.25
Na <sup>+</sup>	mmol/L	161.5 - 165.5 - 169.5	134.2 - 138.2 - 142.2	110.7 - 114.7 - 118.7
K <sup>+</sup>	mmol/L	5.58 - 5.88 - 6.18	3.63 - 3.88 - 4.13	1.74 - 1.94 - 2.14
Cl <sup>-</sup>	mmol/L	122.7 - 127.2 - 131.7	94.7 - 99.2 - 103.7	77.2 - 82.2 - 87.2
Ca <sup>++</sup>	mmol/L	1.43 - 1.53 - 1.63	0.91 - 0.99 - 1.07	0.48 - 0.54 - 0.60
Ca <sup>++</sup>	mg/dL	5.70 - 6.10 - 6.50	3.64 - 3.96 - 4.28	1.92 - 2.16 - 2.40
Glu	mg/dL	260 - 285 - 310	192 - 207 - 222	78 - 85 - 92
Glu	mmol/L	14.41 - 15.80 - 17.19	10.63 - 11.47 - 12.30	4.35 - 4.74 - 5.13
Lac	mmol/L	6.7 - 7.4 - 8.1	2.9 - 3.2 - 3.5	0.6 - 0.9 - 1.2
Lac	mg/dL	59.96 - 66.19 - 72.42	25.40 - 28.07 - 30.74	5.56 - 8.23 - 10.90

**Product Description**  
Consists of 3 flexible sachets within a cardboard carton. Each bag contains an aqueous quality control material for monitoring the measurement of pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, hematoct (Hct), hemoglobin (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup>, Glucose (Glu) and Lactate (Lac) for use with Nova Biomedical analyzers ONLY. Formulated at three levels:

- Control 1: Acidosis, with High Electrolyte, High Abnormal Glu, High Abnormal Lac
- Control 2: Normal pH, with Low SO<sub>2</sub>, Low Normal Hct/B, Normal Electrolyte, High Glu, High Lac
- Control 3: Alkalosis, with SO<sub>2</sub>, High Hct/B, Low Electrolyte, Low Normal Glu, Normal Lac

**Intended Use**  
For in vitro diagnostic use for monitoring the performance of Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus L Analyzers.

**Methodology**  
Refer to Stat Profile pHox Plus L Analyzer Instructions For Use Manual.

**Composition**  
A buffered bicarbonate solution, each control with a known pH and known levels of Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup>, Glu and Lac. Solutions are equilibrated with known levels of O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> and N<sub>2</sub>. The reflective characteristics give a signal that is equivalent to a known oxygen saturation value in whole blood. The conductivity characteristics are equivalent to a known hemoglobin value in blood. Mold inhibited. Each bag contains a minimum volume of 100mL. Contains no constituents of human origin, however, good laboratory practice should be followed during handling of these materials. (REF. NCCLS DOCUMENT M29-T2)

**Warnings and Cautions:**  
Must be stored at 2-8°C for at least 24 hours before use. DO NOT FREEZE. Intended for in vitro diagnostic use. Refer to the Stat Profile pHox Plus L Analyzer Instructions for Use for complete directions for use, including recommendations for use of controls, troubleshooting information, Methodology and Principles of the testing procedures. Follow standard practices required for handling laboratory reagents.

**Storage**  
Store at 2-8°C. DO NOT FREEZE. Expiration date is printed on each cartridge.

**Directions for use**  
Cartridge must be stored at approximately 2-26°C for at least 24 hours prior to opening. Refer to Analyzer Instructions for Use for complete instructions. Verify that the lot number appearing on the Expected Ranges Table is the same lot number indicated on the control cartridge. The cartridge should be mixed by gently inverting for several seconds. Do not shake the cartridge.

**Limitations**  
PO<sub>2</sub> values vary inversely with temperature (approximately 1%/°C).

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

**Traceability of Standards**  
Analytes 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 analytes in patient blood is referenced in Tietz, NW ed 1996 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

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

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

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

**Produktbeschreibung**  
Umfasst 3 flexible Taschen in einem Pappkarton. Jede Tasche enthält ein wässriges Qualitätskontrollmaterial zur Überwachung der Messung von pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>, Hämatoct (Hct), Hämoglobin (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup>, Glukose (Glu) und Laktat (Lac) NUR zur Verwendung mit Nova Biomedical-Analysengeräten. In drei Stufen formuliert:

- Control 1: Azidose, mit hohem Elektrolytwert, hohem abnormalem Glukosewert, hohem abnormalem Laktatwert
- Control 2: Normales pH, mit niedrigem SO<sub>2</sub>, niedrigem normalem Hct/B, normalem Elektrolytwert, hohem Glukosewert, hohem Laktatwert
- Control 3: Alkalose, mit SO<sub>2</sub>, hohem Hct/B, niedrigem normalem Glukosewert, normalem Laktatwert

**Verwendungszweck**  
Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus L-Analysengeräten.

**Methodologie**  
Informationen hierzu finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des pHox Plus L-Analysengeräts.

**Zusammensetzung**  
Eine gepufferte Bicarbonatlösung, jede Kontrolle mit bekanntem pH-Wert und bekannten Stufen von Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup>, Glu und Lac-Lösungen werden mit bekannten Stufen von O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> und N<sub>2</sub> äquillibriert. Die Reflektanzeigenschaften weisen darauf hin, dass sie einem bekannten Sauerstoffsättigungswert in Vollblut entspricht. Das Leitfähigkeitsignal entspricht einem bekannten Hämokritwert in Vollblut. Die Reflektanz- und Leitfähigkeitsigenschaften entsprechen einem bekannten Hämoglobinwert in Vollblut. Keine Schimmelformbildung möglich. Jede Tasche enthält mindestens 100 ml. Enthält keine Bestandteile menschlichen Ursprungs, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Laborpraxis geachtet werden. (Siehe NCCLS-DOKUMENT M29-T2)

**Warnungen und Vorsichtshinweise:**  
Lagern bei 2-8°C mindestens 24 Stunden vor der Verwendung erforderlich. NICHT EINFRIEREN. Für Verwendung zur In-vitro-Diagnose. Vollständige Verwendungsanweisungen finden Sie in der Bedienungsanleitung für Stat Profile pHox Plus L-Analysengeräte, einschließlich Empfehlungen zum Einsatz von Kontrollen, Informationen zur Problembehandlung sowie Methodologie und Richtlinien der Testverfahren. Beachten Sie die standardgemäß erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborreagenzien.

**Lagerung**  
Bei 2-8°C lagern. NICHT EINFRIEREN. Das Verfallsdatum ist auf jeder Kassette vermerkt.

**Verwendungsanweisungen**  
Lagern mindestens 24 Stunden vor dem Öffnen bei etwa 2-26°C gelagert werden. Vollständige Anweisungen hierzu finden Sie in der Bedienungsanleitung für Stat Profile pHox Plus L-Analysengeräte. Überprüfen Sie, ob die Chargennummer in der Tabelle der erwarteten Bereiche mit der Chargennummer auf der Kontrollkassette übereinstimmt. Die Kassette sollte durch vorsichtiges Wenden für einige Sekunden durchmischt werden. Die Kassette nicht schütteln.

**Einschränkungen**  
PO<sub>2</sub>-Werte variieren in umgekehrtem Verhältnis zur Temperatur (ca. 1%/°C). Die Werte des erwarteten Bereichs sind für Instrumente und Kalibratoren von Nova Biomedical spezifisch.

**Nachverfolgbarkeit von Standards**  
Analyse werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

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

Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyse in Patientenblut wird in Tietz, NW ed 1996 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Ingewiesen, Saunders Co.

Benutzer möchten möglicherweise MITTELWERTE und ERWARTETE BEREICHE in ihren eigenen Laboren ermitteln!

**Erwartete Bereiche**  
Der ERWARTETE BEREICH für jedes Analyt wurde von Nova Biomedical durch mehrere Durchläufe jeder Kontrolle bei 37°C auf mehreren Instrumenten festgelegt. Der ERWARTETE BEREICH zeigt die maximalen Abweichungen vom Mittelwert an, die unter abweichenden Laborbedingungen für die innerhalb der Spezifikationen laufenden Geräte erwartet werden können. Informationen hierzu finden Sie in der Tabelle der erwarteten Bereiche.

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

**Περιγραφή Προϊόντος**  
Αποτελείται από 3 ελαστικές θύλακες εντός χάρτινου κουτιού. Κάθε θύλακος περιέχει υδατικό υλικό έλεγχου ποιότητας για την παρακολούθηση της μέτρησης του pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>, αιματοκρίτη (Hct), αιμοσφαιρίνης (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup>, Γλυκόζης (Glu) και Γαλακτικού οξέος (Lac) για χρήση με αναλυτές Nova Biomedical ONLY. Προσφωμοποιείται σε τρία επίπεδα:

- Επίπεδο 1: Αζιδώση, με υψηλό ηλεκτρολύτη, υψηλό ανώμαλο γλυκόζη, υψηλό ανώμαλο γαλακτικό οξύ
- Επίπεδο 2: Φυσιολογικό pH, με χαμηλό SO<sub>2</sub>, χαμηλό κανονικό Hct/B, κανονικό ηλεκτρολύτη, υψηλό γλυκόζη, υψηλό γαλακτικό οξύ
- Επίπεδο 3: Αλκαλιώση, με SO<sub>2</sub>, υψηλό Hct/B, χαμηλό κανονικό γλυκόζη, κανονικό γαλακτικό οξύ

**Ενδεικνυόμενη χρήση**  
Για in vitro διαγνωστική χρήση για την παρακολούθηση της απόδοσης των αναλυτών Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus L.

**Μεθοδολογία**  
Ανατρέξτε στις Οδηγίες Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Plus L.

**Σύσταση**  
Επιβεβαιώστε ότι η θερμοκρασία ελέγχου, κάθε διάλυμα ελέγχου με ένα γνωστό επίπεδο pH και γνωστά επίπεδα Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup>, Glukose και Γαλακτικού Οξέος. Τα διαλύματα εξομοιωμένα με γνωστά επίπεδα O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> και N<sub>2</sub>. Τα γαλακτοπρωτεϊνικά σήματα παράγουν ένα σήμα που είναι σύμφωνο με τη γνωστή τιμή κορεσμού οξυγόνου στο ολικό αίμα. Το σήμα αντανάκλασης είναι αντίστοιχο με μια γνωστή τιμή αιματοκρίτη στο ολικό αίμα. Το γαλακτοπρωτεϊνικό σήμα αντανάκλασης είναι αντίστοιχο με μια γνωστή τιμή αιμοσφαιρίνης στο αίμα. Αναστολή της σκλήρυνσης. Κάθε σακουλάκι περιέχει ελάχιστο 100mL. Αν και δεν περιέχουν συστατικά ανθρώπινης προέλευσης, ωστόσο, πρέπει να ακολουθείται ορθή αναπαραγωγική πρακτική κατά το χειρισμό των υλικών αυτών. (V.B. SAUNDERS CO. NCCLS DOCUMENT M29-T2)

**Προειδοποιήσεις και Προβλεπόμενα**  
Πρέπει να φυλάσσεται στους 2-26°C. Το καλώδιο για 24 ώρες πριν τη χρήση. ΜΗΝ ΚΑΤΑΨΥΧΕΤΕ. Προσέξτε να είναι in vitro διαγνωστική χρήση. Ανατρέξτε στις Οδηγίες Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Plus L για πλήρεις οδηγίες χρήσης, συμπεριλαμβανομένων των συστάσεων για τη χρήση των διαλυμάτων ελέγχου, των πληροφοριών για την αντιμετώπιση προβλημάτων, τις μεθοδολογίες και των Αρχών των διαδικασιών ελέγχου. Ακολουθήστε τις συνήθεις πρακτικές που απαιτούνται για το χειρισμό εργαστηριακών αντιδραστηρίων.

**Φύλαξη**  
Φυλάξτε στους 2-8°C. ΜΗΝ ΚΑΤΑΨΥΧΕΤΕ. Η ημερομηνία λήξης αναγράφεται σε κάθε κασέτα.

**Οδηγίες Χρήσης**  
Οι κασέτες πρέπει να φυλάσσονται στους 2-26°C περίπου για τουλάχιστον 24 ώρες πριν το άνοιγμα. Ανατρέξτε στις Οδηγίες Χρήσης του Αναλυτή για πλήρεις οδηγίες. Βεβαιωθείτε ότι ο αριθμός παρτίδας που αναγράφεται στην Πίνακα Αναμενόμενου Εύρους είναι ίδιος με εκείνον που αναγράφεται στην κασέτα ελέγχου. Η κασέτα πρέπει να αναμειχθεί αναστρέφοντας την απαλά για μερικά δευτερόλεπτα. Μην ανακινήτε τη κασέτα.

**Παραρτήματα**  
Οι τιμές PO<sub>2</sub>, ποικίλλουν αντιστρόφως με τη θερμοκρασία (περίπου 1% /°C). Οι τιμές του Αναμενόμενου Εύρους είναι ίδιες για τα όργανα και τους βαθμονομητές που κατασκευάζει η Nova Biomedical.

**Υψηλή ποιότητα Προτύπων**  
Οι προσδιορισμένες ουσίες σχετίζονται σύμφωνα με το Πρότυπο Υλικό Αναφοράς NIST.

**Διαστήματα Αναφοράς**  
Οι συγκεντρώσεις παρασκευάζονται, για να αντιπροσωπεύουν τρία επίπεδα pH (Οξείδωση, Φυσιολογικό pH και Αλκαλιώση).

Για το αναμενόμενο κλινικό εύρος για αυτές τις προσδιορισμένες ουσίες στο αίμα του ασθενούς γίνεται παραπομπή στο Εγχειρίδιο Tietz, NW ed 1996 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Οι χρήστες μπορεί να επιθυμούν να προσδιορίσουν τις ΜΕΣΕΣ ΤΙΜΕΣ και τα ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΕΥΡΗ στο εργαστήριό τους.

**Αναμενόμενα Εύρη**  
Το ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΟ ΕΥΡΟΣ για κάθε προσδιοριζόμενη ουσία καθορίζεται από τη Nova Biomedical χρησιμοποιώντας πολλαπλές αναλύσεις, κάθε επίπεδο των διαλυμάτων ελέγχου σε θερμοκρασία 37°C σε πολλαπλά όργανα. Το ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΟ ΕΥΡΟΣ δείχνει τις μέγιστες αποκλίσεις από τη μέση τιμή που αναμένονται υπό διαφορετικές εργαστηριακές συνθήκες για τα όργανα που λειτουργούν εντός των προδιαγραφών. Ανατρέξτε στον Πίνακα Αναμενόμενου Εύρους.

*Πώς να Ορίσετε και να Προσδιορίσετε τα Διαστήματα Αναφοράς στο κλινικό εργαστήριο; εγκριμένης οδηγίας- δεύτερη έκδοση, NCCLS C28-A2, Τεύχος 20, Αριθμός 13*

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

Waltham, MA 02454 U.S.A.

LPN 34120G 2019-098

### Descripción del producto

El producto está compuesto por 3 bolsas flexibles dentro de un cartón. Cada bolsa contiene material acuoso para control de calidad para supervisar la medición de pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>, hematócrito (Hct), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup>, glucosa (Glu) y lactato (Lac), que se debe usar SOLO con los analizadores de Nova Biomedical. Formulación en tres niveles:

- Acidos, con electrolito alto, glucosa normal alta, lactato normal alto
- pH normal, con SO<sub>2</sub> bajo, Hct/Hb alto, electrolito normal, glucosa alta, lactato alto
- Alcalosis, con SO<sub>2</sub>, Hct/Hb alto, electrolito bajo, glucosa normal bajo, lactato normal

### Uso correcto

Para uso diagnóstico in vitro, a fin de supervisar el funcionamiento de los analizadores Stat Profile pHox Plus L de Nova Biomedical.

### Metodología

Consultar el Manual de instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Plus L.

### Composición

Solución tampón de bicarbonato; cada control tiene pH conocido y niveles conocidos de Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup> y Glu y Lac. Las soluciones están equilibradas con niveles conocidos de O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> y N<sub>2</sub>. Las características de reflectancia dan una señal equivalente a un valor conocido de saturación de oxígeno en sangre total. La señal de conductividad es equivalente a un valor conocido de hematócrito en sangre total. Las características de reflectancia y conductividad son equivalentes a un valor conocido de hemoglobina en sangre. Inhibido contra riego. 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. (REF. DOCUMENTO M29-T2 DEL NCCLS).

### Advertencias y precauciones:

Se debe almacenar a 2-26°C durante al menos 24 horas antes de usar. NO CONGELAR. Para uso diagnóstico in vitro. Consultar las instrucciones de uso completas en las Instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pHox Plus L, que incluyen las recomendaciones para el uso de los controles, la información sobre la localización de problemas, y la metodología y los principios correspondientes a los procedimientos de la prueba. Seguir las prácticas estándar requeridas para la manipulación de reactivos de laboratorio.

### Almacenamiento

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

### Instrucciones de uso

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

### Limitaciones

Los valores de PO<sub>2</sub> varían en forma inversa con la temperatura (aproximadamente 1% / °C).

Los valores de los Rangos esperados son específicos para los instrumentos y calibradores fabricados por Nova Biomedical.

### Trazabilidad de los estándares

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

### Intervalos de referencia

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

### Rangos esperados

Nova Biomedical determinó el RANGO ESPERADO para cada parámetro mediante series múltiples de cada nivel de control a 37°C en varios instrumentos. El RANGO ESPERADO indica los desvíos máximos del valor medio que se pueden esperar en distintas condiciones de laboratorio para los instrumentos que funcionan de acuerdo con las especificaciones. Consultar la Tabla de Rangos Esperados.

*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*

### Descripción del producto

Consiste de 3 sacos maleables dentro de una caja de cartón. Cada saco contiene una sustancia acuosa de control de calidad para monitorizar a medida de pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>, hematócrito (Hct), hemoglobina (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup>, glucosa (Glu) y lactato (Lac) para uso EXCLUSIVO em analizadores Nova Biomedical. Formulación en tres niveles:

- Acidos, con electrolito alto, valores de glucosa normal altos, valores de lactato normal altos
- pH normal, con SO<sub>2</sub> bajo, Hct/Hb alto, electrolito normal, glucosa alta, valores de lactato altos
- Alcalosis, con SO<sub>2</sub>, Hct/Hb alto, electrolito bajo, valores de glucosa normal bajos, valores de lactato normal

### Uso pretendido

Para uso en diagnóstico in vitro para monitorizar o desempeñar dos equipamientos Nova Biomedical Stat Profile Analizadores pHox Plus L.

### Metodología

Consultar el Manual de Instrucciones de uso del analizador Stat Profile pHox Plus L.

### Composición

Una solución-tampón de bicarbonato, cada control con un pH conocido y niveles de Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup> y glucosa y lactato. As soluções são equilibradas com níveis conhecidos de O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> e N<sub>2</sub>. As características de reflectância emitem um sinal equivalente a um valor de saturação de oxigênio conhecido no sangue total. O sinal de condutividade é equivalente a um valor de hematócrito conhecido no sangue total. As características de reflectância e condutividade são equivalentes a um valor de hemoglobina conhecido no sangue. Inibido contra riego. Cada saco tem um volume mínimo de 100mL. Não contém constituintes de origem humana, não obstante devem seguir-se as boas práticas de laboratório ao manusear-se estas substâncias. (REF. DOCUMENTO M29-T2).

### Aviões e advertências:

Tem de ser conservada a 24-26°C durante pelo menos 24 horas antes da utilização. NÃO CONGELAR. Para uso em diagnóstico in vitro. Consultar as Instruções de Utilização do analisador Stat Profile pHox Plus L para instruções de utilização completas, incluindo recomendações para uso dos controles, informações sobre o diagnóstico e resolução de problemas, bem como a metodologia e princípios dos procedimentos de teste. Seguir as práticas normalmente exigidas para o manuseamento de reagentes laboratoriais.

### Conservação

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

### Instruções de utilização

O cartucho tem de ser conservado a aproximadamente 24-26°C, durante, pelo menos, 24 horas antes da abertura. Consultar as Instruções de Utilização do analisador para instruções completas. Verificar o número de lote que aparece na tabela das gamas previstas é igual ao número de lote indicado no cartucho de controlo. O cartucho deve ser misturado, invertendo delicadamente durante alguns segundos. Não agitar o cartucho.

### Limites

Os valores de PO<sub>2</sub> variam em proporção inversa à temperatura (aproximadamente 1% / °C). Os valores da gama prevista são específicos para instrumentos e calibradores pela Nova Biomedical.

### Rastreabilidade dos padrões

Os análises 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). Em gama clínica de valores prevista para estes análises no sangue do paciente é referenciada em Tietz, NW ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

*Os intervalos de referência podem ser determinados os VALORES MEDIOS (MEAN VALUES) e as GAMAS PREVISTAS (EXPECTED RANGES) no seu próprio laboratório.*

### Gamas previstas

A GAMA PREVISTA (EXPECTED RANGE) para cada análise foi determinada na Nova Biomedical, seguindo várias vezes cada nível de controlo, a 37°C, em vários instrumentos. A GAMA PREVISTA indica os desvíos máximos em relação ao valor médio previstos sob diferentes condições laboratoriais em instrumentos a funcionar dentro das especificações. Consultar a Tabela das Gamas Previstas.

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

### Descrição du produit

Composé de 3 pochettes souples en emballage carton. Chaque pochette contient un produit aqueux de contrôle de qualité utilisé en vue des mesures de pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>, hématocrite (Hct), héoglobine (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup>, glucose (Glu) et lactate (Lac), à utiliser UNIQUEMENT avec les analyseurs Nova Biomedical. Formulation à trois niveaux:

- Acidoses, avec teneur élevée en électrolyte, élevée normale en Glu et en Lac
- pH normal, avec SO<sub>2</sub> bas, Hct/Hb élevé, électrolyte normal, glucose élevé et lactate élevé
- Alcalose avec SO<sub>2</sub>, teneur élevée en Hct/Hb, basse normale en Glu et normale en Lac

### Utilisation correcte

Utilisation prévue en diagnostic in vitro pour contrôler le fonctionnement des analyseurs Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus L.

### Méthodologie

Voir les instructions de utilisation de l'analyseur Stat Profile pHox Plus L.

### Composition

Solution tamponnée de bicarbonate, chaque contrôle ayant un pH connu et des teneurs connues en Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup> et Glu et Lac. Les solutions sont équilibrées avec des niveaux connus en O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> et N<sub>2</sub>. Les caractéristiques de réflectance produisent un signal équivalent à une valeur connue de saturation en oxygène du sang total. Le signal de conductivité est équivalent à une teneur connue en hématocrites dans le sang total. Les caractéristiques de réflectance et de conductivité sont équivalentes à une teneur connue en héoglobine dans le sang total. Inhibition contre les moisissures. Chaque pochette 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. (REF. NCCLS DOCUMENT M29-T2).

### Avertissements et précautions :

Conserver à 24-26°C pendant au moins 24 heures avant utilisation. NE PAS CONGELER. Prévoir utilisation en diagnostic in vitro. Consulter les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile pHox Plus L pour les instructions d'emploi de ce produit, y compris les recommandations d'application de contrôles, les informations sur la résolution de problèmes, ainsi que la méthodologie et les principes des procédures de test. Respecter les pratiques standard requises pour la manipulation des réactifs de laboratoire.

### Stockage

Conserver à une température de 2-8°C. NE PAS CONGELER. La date d'expiration est imprimée sur chaque cartouche.

### Instructions d'utilisation

Placer le cartouche à l'environ 24-26°C pendant au moins 24 heures avant ouverture. Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur pour des instructions complètes. Vérifier que le numéro de lot indiqué dans le tableau des fourchettes attendues est identique à celui indiqué sur le cartouche de contrôle. Mélanger le contenu de la cartouche en la renversant doucement pendant plusieurs secondes. Ne pas la secouer.

### Limitations

Les valeurs en PO<sub>2</sub> varient inversement à la température (environ 1% / °C).

Les valeurs de fourchette attendue sont spécifiques aux instruments et aux étalons fabriqués par Nova Biomedical.

### Traçabilité des standards

Les paramètres sont formulés selon les paramètres 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 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.*

### Fourchettes attendues

La FOURCHETTE ATTENDUE de charge gravimétrie a été déterminée par Nova Biomedical en utilisant plusieurs séries par dosage de contrôle à 37°C sur plusieurs instruments. La FOURCHETTE ATTENDUE indique les déviations maximum de la valeur moyenne que l'on peut attendre dans les tableaux des fourchettes attendues et identique à celui indiqué sur le cartouche de contrôle. Consulter à ce propos le tableau des fourchettes attendues.

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

### Produktbeskrivning

Innehåller 3 flexibla påsar i en kartong. Varje påse innehåller ett vätenlösligt kvalitetskontrollsubstant för att övervakning av kvaliteten på mått av pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>, hematokrit (Hct), hemoglobin (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup>, glukos (Glu) och laktat (Lac). FÖR ENAST användning med Nova Biomedical analyserare. Sammansatt för tre nivåer:

- Acidos, med hög elektrolyt, hög normal Glu, hög normal Lac
- pH normal, med lågt SO<sub>2</sub>, lågt-normal Hct/Hb, normal elektrolyt, hög Glu, hög Lac
- Alkalosis, med SO<sub>2</sub>, hög Hct/Hb, låg elektrolyt, låg normal Glu, normal Lac

### Avsett användning

För laboratoriediagnostisk användning för övervakning av prestanda hos Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus L-analyserare.

### Metodik

Se bruksanvisningen för Stat Profile pHox Plus L-analyserator.

### Sammansättning

En buffrad bicarbonatlösning, varje kontroll med ett känt pH-värde och kända nivåer av Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup> och Glu och Lac. Lösningarna utjämnas med kända nivåer av O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> och N<sub>2</sub>. Reflektanssegenskaper ger en signal som motsvarar ett känt syremättnadsvärde i helblod. Konduktivitetssignalen motsvarar ett känt hematokritvärde i helblod. Reflektans- och konduktivitetsegenskaper motsvarar ett känt hemoglobinvärde i blodet. Möjliggörelse. Varje påse innehåller en minivolym på 100mL. Innehåll inte några beståndsdelar av mänskligt ursprung. Korrekt laboratoriepraxis ska dock följas när dessa material hanteras. (REF. NCCLS DOCUMENT M29-T2).

### Varningar och försiktighetsåtgärder:

Måste förvaras vid 24-26°C i minst 24 timmar innan den används. FÄR EJ FRYASAS. Avsett för laboratoriediagnostisk användning. Se bruksanvisningen för Stat Profile pHox Plus L-analyserator för fullständiga anvisningar för användning, var ingår rekommendationer för användning av kontrollor, felsökningsinformation samt metodik och principer för provproceduren. Följ erforderlig standardförfarande för hantering av laboratoriereagenser.

### Förvaring

Förvaras vid 2-8°C; FÄR EJ FRYASAS. Utgångsdatum är tryckt på varje kasset.

### Anvisningar för användning

Kassetter måste förvaras vid ca 24-26°C i minst 24 timmar innan de öppnas. Se bruksanvisningen för analysator för kompletta anvisningar. Kontrollera att lot-numret i Förväntade områden-tabelen är detsamma som lot-numret som finns på kassetten. Innehållet i kassetten ska blandas genom att du försiktigt vänder på kassetten i flera sekunder. Den ska inte skakas.

### Begränsningar

PO<sub>2</sub>-värdet varierar omvänt med temperaturen (cirka 1 % / °C).

Värdet för det förväntade kliniska området för dessa analyser i patientblod finns i följande bok.

### Sparformåga - Standarder

Analysar sparas med NIST Standardreferensmaterial.

### Referensintervaller

Koncentrationer sammansätts för att representera tre pH-nivåer (Acidos, Normal pH och Alkalosis). I Tietz, NW ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

*Om användningen av produkten kanske vill fastställa MEDELVÄRDEN och FÖRVENTADE OMRÅDEN i ditt laboratorium.*

### Förväntade områden

Det FÖRVENTADE OMRÅDET för varje analys fastställdes av Nova Biomedical genom att flera körningar för varje kontroll vid 37°C på flera instrument utfördes. Det FÖRVENTADE OMRÅDET indikerar maximala antalet avvikelser från medelvärdet som kan förväntas under andra laboratorieförhållanden för instrument som arbetar inom specifikationen. Se Förväntade områden-tabelen.

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

### Descrizione del prodotto

Consiste in 3 sacche flessibili all'interno di una scatola di cartone. Ogni sacca contiene una sostanza acquosa di controllo qualità per il monitoraggio delle misurazioni di pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>, ematocrito (Hct), emoglobina (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup>, glucosio (Glu) e lattato (Lac) da utilizzare ESCLUSIVAMENTE con gli analizzatori Nova Biomedical. Tre livelli di formulazione:

- Acidosi, con elettrolita elevato, glucosio normale alto, lattato normale alto
- pH normale, con SO<sub>2</sub> basso, Hct/Hb basso-normale, elettrolita normale, glucosio alto, lattato alto
- Alcalosi, con SO<sub>2</sub>, Hct/Hb alto, elettrolita basso, glucosio normale basso, lattato normale

### Uso previsto

Da utilizzare a fini diagnostici in vitro per il monitoraggio delle prestazioni degli analizzatori Stat Profile pHox Plus L di Nova Biomedical.

### Metodo

Per informazioni, consultare il Manuale di istruzioni per l'uso dell'analizzatore Stat Profile pHox Plus L.

### Composizione

Soluzione tampone di bicarbonato in cui ciascun controllo ha un livello noto di pH e livelli noti di Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup>, glucosio e lattato. Le soluzioni sono equilibrate con livelli noti di O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> e N<sub>2</sub>. Le caratteristiche di riflettanza emettono un segnale equivalente al valore noto di saturazione dell'ossigeno nel sangue intero. Il segnale di conduttività è equivalente al valore noto di ematocrito nel sangue intero. Le caratteristiche di riflettanza e conduttività sono equivalenti al valore noto di emoglobina nel sangue intero. Inibizione delle muffe. Ogni sacca contiene un volume minimo di 100 mL. Non contengono componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di laboratorio durante la manipolazione delle sostanze. (RIF. NCCLS DOCUMENTO M29-T2).

### Avvertenze e precauzioni

Conservare a una temperatura di 24-26°C per almeno 24 ore prima dell'uso. NON CONGELARE. Utilizzo diagnostico in vitro. Per istruzioni complete sull'uso, consigli sull'utilizzo di controlli, informazioni sulla risoluzione dei problemi e metodi e principi delle procedure di analisi, consultare le istruzioni per l'uso dell'analizzatore Stat Profile pHox Plus L.

### Conservazione

Conservare a 2-8°C; NON CONGELARE. La data di scadenza è riportata su ciascuna cartuccia.

### Istruzioni per l'uso

Leggere le cartucce a una temperatura di circa 24-26°C per almeno 24 ore prima di aprirle. Per le indicazioni complete, consultare le istruzioni per l'uso dell'analizzatore. Verificare che il numero di lotto che appare nella tabella degli intervalli previsti sia identico a quello indicato sulla cartuccia di controllo. Miscelare delicatamente la cartuccia per inversione per alcuni secondi. Non agitarla.

### Limitazioni

I valori di PO<sub>2</sub> variano con andamento inverso alla temperatura (approssimativamente 1% / °C).

I valori di intervallo previsti sono specifici degli strumenti e dei calibratori prodotti da Nova Biomedical.

### Rilevabilità degli standard

La formulazione delle concentrazioni rappresenta tre livelli di pH (acidosis, pH normale e alcalosis). L'intervallo clinico di valori previsto per gli analisi specifici 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 VALORI MEDI e INTERVALLI PREVISTI nel proprio laboratorio.*

### Intervallo di riferimento

L'INTERVALLO PREVISTO per ciascun analita è stato fissato presso Nova Biomedical mediante più analisi di ogni livello di controllo a 37°C su più strumenti.

L'INTERVALLO PREVISTO indica le deviazioni massime dal valore medio previsto in condizioni di laboratorio idonee per il funzionamento degli strumenti in conformità alle specifiche. Fare riferimento alla tabella degli intervalli previsti.

*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*