

NOVA Linearity Creatinine/BUN/Hct Levels 1-4

Solución de linealidad para creatinina/BUN/Hct de Nova, Niveles 1 a 4. Niveaux de linéarité 1-4 NOVA pour créatinine/BUN/Hct, NOVA Linearitätslösung für Kreatinin/BUN/Hct, Level 1-4, Επίπεδοι 1-4 Κρεατινίνης Γραμμικότητας/BUN/Hct NOVA, Soluzioni di linearità NOVA per creatinina/BUN/Hct Livelli 1-4, Linearidade da NOVA Níveis 1-4 de creatinina/BUN/Hct, NOVA linearitás kreatinin/BUN/Hct 1-4, szint, 1-4HctBUN NOVA Linearity Creatinine 测定, NOVA リニアリティーカレアチニン/BUN/Hct レベル 1-4, NOVA 선형성 크레아티닌/BUN/Hct レベル 1-4, NOVA 线性肌酐/尿素氮/红细胞比容-14

LOT 24298035
2025-10-22

Expected Ranges, Rangos esperados, Plages attendues, Erwartungsbereiche, Αναμενόμενο Εύπος, Intervalli previsti, Intervalli previstos, Várt tartományok, Expected Ranges (HE), צפויים צפויים, 予測範囲, 예상 범위, 预期范围值

	LOT	LEVEL 1	LEVEL 2	LEVEL 3	LEVEL 4
		24296026	24296037	24297023	24297024
		2025-10-22	2025-10-22	2025-10-23	2025-10-23
BUN	mg/dL	59 - 71 - 83	38 - 48 - 58	17 - 24 - 31	2 - 5 - 8
BUN	mmol/L	21.1 - 25.3 - 29.6	13.6 - 17.1 - 20.7	6.1 - 8.6 - 11.1	0.7 - 1.8 - 2.9
Urea	mg/dL	126.6 - 152.3 - 178.0	81.5 - 103.0 - 124.4	36.5 - 51.5 - 66.5	4.3 - 10.7 - 17.2
Urea	mmol/L	21.1 - 25.3 - 29.6	13.6 - 17.1 - 20.7	6.1 - 8.6 - 11.1	0.7 - 1.8 - 2.9
Creatinine	mg/dL	7.2 - 9.7 - 12.2	5.5 - 7.0 - 8.5	3.4 - 4.6 - 5.8	0.5 - 1.0 - 1.5
Creatinine	mmol/L	0.64 - 0.86 - 1.08	0.49 - 0.62 - 0.75	0.30 - 0.41 - 0.51	0.04 - 0.09 - 0.13
Creatinine	µmol/L	640 - 860 - 1080	490 - 620 - 750	300 - 410 - 510	40 - 90 - 130
Hct	%	12 - 15 - 18	26 - 29 - 32	44 - 47 - 50	62 - 65 - 68

EN

Product Description

Aqueous solutions containing Na⁺, K⁺, Cl⁻, HCO₃⁻, Urea, and Creatinine intended for monitoring the performance of the Creatinine, BUN and hematocrit channels.

Intended Use

For in vitro diagnostic use with Stat Profile Prime Plus Analyzers to verify calibration, analytical linearity, estimate test imprecision and detect systematic analytical deviations that may arise from calibrator or analytical instrument variation.

Methodology

Refer to Nova Analyzer Instructions for Use for Methodology and Principles of the testing procedure.

Composition

Buffered solutions containing Na⁺, K⁺, Cl⁻, HCO₃⁻, Urea, and Creatinine. Each ampule contains a 1.7 mL volume. The concentrations of the active ingredients have been adjusted to give conductivity characteristics equivalent to a known hematocrit value in whole blood. 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:

Intended for *in vitro* diagnostic use. Follow standard practices for handling laboratory reagents. Discard in accordance with local requirements.

Storage

Store at -15°C. After thawing, the unopened solution is stable for up to 14 days when stored refrigerated at 2-8°C.

Directions for use

Prepare the solution by thawing to room temperature. Before opening, shake the ampule for 10 seconds. Step 1: Open the ampule (protecting fingers with gloves or gauze). Linearity Standards are recommended for use as frequency required by local regulatory and hospital requirements. There are 4 levels within this multipack. It is recommended that each laboratory establish the upper and lower limits of its reportable range for each sample type and devise a policy for processing specimens that fall outside of this range.

Limitations

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

Traceability of Standards

Analytes are traced to NIST Standard Reference Materials.

Expected Ranges

The expected range indicates the maximum deviations from the mean value that may be expected under differing laboratory conditions for instruments operating within specifications. The expected ranges for the analytes listed in the table above were verified using replicate determinations on Nova analyzers.

ES

Descripción del producto

Soluciones acuosas que contienen Na⁺, K⁺, Cl⁻, HCO₃⁻, urea y creatinina indicadas para controlar el rendimiento de los canales de creatinina, BUN y hematocrito.

Uso indicado

Para uso diagnóstico *in vitro* con analizadores Stat Profile Prime Plus para verificar la calibración, la linealidad analítica, estimar la imprecisión de las pruebas, y detectar desviaciones analíticas sistemáticas que pueden surgir del cartucho calibrador o de variaciones de instrumentos analíticos.

Metodología

Consulte las instrucciones de uso del analizador Nova para conocer la metodología y los principios del procedimiento de prueba.

Composición

Soluciones acuosas que contienen Na⁺, K⁺, Cl⁻, HCO₃⁻, urea y creatinina. Cada ampolla contiene un volumen de 1.7 mL. Las concentraciones de los ingredientes activos han sido ajustadas para brindar características de conductividad equivalentes a un valor conocido de hematocrito en sangre completa.

No contiene ninguna sustancia de origen humano; sin embargo, deben seguirse las prácticas de laboratorio adecuadas al manipular estos materiales. (REF. NCCLS DOCUMENT M29-T2).

Advertencias y precauciones:

Indicado para uso diagnóstico *in vitro*. Siga las normas estándar para la manipulación de reactivos de laboratorio. Deseche el producto de acuerdo con los requisitos locales.

Almacenamiento

Almacenar a 15°C. Una vez descongelada, la solución sin abrir permanece estable durante 14 días cuando se la almacena refrigerada a 2-8°C.

Instrucciones de uso

Deje que la solución se descongele a temperatura ambiente. Antes de abrir la ampolla, agítela durante 10 segundos. Parta la ampolla para abrirla (proteja los dedos con guantes o guante). Se recomienda el uso de estándares de linealidad con la frecuencia requerida por los requisitos regulatorios locales y hospitalarios. Este multi-paquete contiene 4 niveles. Se recomienda que cada laboratorio establezca los límites superior e inferior de su rango notificable para cada tipo de muestra y diseñe una política para procesar muestras que no se encuentren dentro de ese rango.

Limitaciones

Para usar solamente en analizadores Nova Biomedical. No se han establecido las características de desempeño para uso con analizadores de otros fabricantes.

Cumplimiento de normas

Los análisis cumplen con los materiales de referencia estándar de NIST.

Rangos esperados

El rango esperado indica las desviaciones máximas del valor medio que pueden esperarse en diversas condiciones de laboratorio para los instrumentos que funcionan dentro de las especificaciones. Los rangos esperados para los análisis listados en la tabla anterior se verificaron usando determinaciones de réplica en analizadores Nova.

FR

Description du produit

Solutions aqueuses contenant du Na⁺, K⁺, Cl⁻, HCO₃⁻, de l'urée et de la créatinine destinées au contrôle de la performance des canaux de la créatinine, de l'azote uréique du sang (BUN) et de l'hématocrite.

Utilisation prévue

Usage diagnostique *in vitro* avec les analyseurs Stat Profile Prime Plus pour vérifier l'étalonnage, la linéarité analytique, estimer l'imprécision des tests et détecter des écarts analytiques systématiques pouvant résulter des variations de l'étalonneur ou de l'instrument d'analyse.

Méthodologie

Reportez-vous au manuel d'utilisation de l'analyseur Nova pour la méthodologie et les principes de la procédure de prueba.

Composition

Solutions tamponnées contenant du Na⁺, K⁺, Cl⁻, HCO₃⁻, de l'urée et de la créatinine. Chaque ampoule contient un volume de 1,7 mL. Les concentrations des ingrédients actifs ont été ajustées pour donner des caractéristiques de conductivité équivalentes à une valeur d'hématocrite connue dans le sang total. Ne contient aucun constituant d'origine humaine ; cependant, de bonnes pratiques de laboratoire doivent être appliquées pour la manipulation de ces matériaux. (RÉF. NCCLS DOCUMENT M29-T2).

Advertencias y mises en garde :

Pour usage diagnostique *in vitro*. Suivre les pratiques standard pour la manipulation des réactifs de laboratoire. Jeter conformément aux exigences locales.

Stockage :

Stockez à -15 °C. Après décongélation, la solution non ouverte est stable jusqu'à 14 jours lorsqu'elle est conservée entre 2 et 8 °C.

Mode d'emploi

Préparez la solution en la décongelant à la température ambiante. Agitez l'ampoule pendant 10 secondes avant de l'ouvrir. Brisez l'ampoule pour l'ouvrir (protégez vos doigts à l'aide de gants ou de gaze). Les niveaux de précision sont recommandés pour les laboratoires qui utilisent aussi fréquemment les réglementations locales et les exigences de l'hôpital. Ce multipack comporte 4 niveaux. Il est recommandé que chaque laboratoire établisse les limites supérieures et inférieures de sa plage de valeurs déclarables pour chaque type d'échantillon et définisse un protocole de traitement des échantillons qui se trouvent en dehors de cette plage.

Limites d'utilisation :

À utiliser uniquement avec les analyseurs biomédicaux Nova. Caractéristiques de performance non établies pour leur utilisation avec des analyseurs d'autres marques.

Tracabilité des échantillons :

Les substances à analyser sont tracées selon les matériaux de référence étalons de NIST.

Plages attendues :

La plage attendue indique les écarts maximaux de la valeur moyenne pouvant être attendus dans des conditions de laboratoire pour les instruments fonctionnant selon les spécifications. Les valeurs attendues pour les analytes énumérés dans le tableau ci-dessus ont été vérifiées à l'aide de déterminations répétées sur des analyseurs Nova.

DE

EL

IT

Produktbeschreibung

Wässrige Lösungen mit Na⁺, K⁺, Cl⁻, HCO₃⁻, Harnstoff und Kreatinin für die Überwachung der Leistung der Kreatinin-, BUN- und Hämatokrit-Kanäle.

Verwendungsweck

Für den Gebrauch bei der In-Vitro-Diagnostik mit Stat Profile Prime Plus Analysatoren zur Verifizierung der Kalibrierung und der analytischen Linearität, zur Schätzung der Testgenauigkeit und zur Ermittlung systematischer analytischer Abweichungen, die auf den Kalibrator oder auf Unterschiede bei den Analyseinstrumenten zurückzuführen sind.

Methodik

Nahere Informationen zur Methodik und zu den Prinzipien des Testverfahrens sind in der Gebrauchsanweisung für den Nova Analyzer zu finden.

Zusammenfassung

Gepufferte Lösungen mit Na⁺, K⁺, Cl⁻, HCO₃⁻ und Kreatinin. Jede Ampulle enthält 1,7 ml Lösung, die eine optimale Verteilung der Wirkstoffe wieder herstellt, um Konduktivitäts-eigenschaften bereitzustellen, die einem bekannten Hämatokritwert im Vollblut entsprechen. Frei von Bestandteilen menschlichen Ursprungs, jedoch sind bei der Handhabung eines Stoffs gute Laborpraktiken zu befolgen. (REF. NCLCS DOCUMENT M29-T2).

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen:

Zum Gebrauch bei der In-Vitro-Diagnostik bestimmt: Die übliche Vorgehensweise für die Handhabung von Laborreagenzien ist zu befolgen. Entsorgung unter Einhaltung örtlich geltender Vorschriften.

Lagerung

Bei +15 °C lagern. Nach dem Auftauen ist die ungeöffnete Lösung bis zu 14 Tage lang stabil, wenn sie bei 2-8 °C gekühlt gelagert wird.

Gebrauchsweise

Die Lösung durch Auftauen auf Raumtemperatur vorbereiten. Die Ampulle vor dem Öffnen 10 Sekunden lang schütteln. Die Ampulle aufbrechen (dabei Finger mit Handschuhen oder Gaze schützen). Die Anwendung von Linearitätsstandards wird empfohlen, wenn diese von örtlichen Regulierungsbehörden und Krankenhäusern verlangt werden. Dieser Multipack enthält 4 Level. Es wird empfohlen, dass jedes Labor den oberen und unteren Grenzwert des mildernden Bereichs für jeden ProbenTyp bestimmt und Reicht für die Bearbeitung von Proben, die nicht innerhalb dieses Bereichs liegen, aufzuteilen.

Einsatzbereiche

Zur ausschließlichen Verwendung mit Analysatoren von Nova Biomedical. Für die Analysatoren anderer Hersteller liegen keine Leistungsangaben vor.

Rückführbarkeit der Standards

Die Analyte sind NIST-Standard-Referenzmaterialien (rückführbar).

Erwartete Bereiche

Der erwartete Bereich gibt die maximalen Abweichungen vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für innerhalb der festgelegten Grenzen arbeitende Instrumente zu erwarten sind. Die erwarteten Bereiche für die Analyte, die in der vorstehenden Tabelle aufgeführt sind, wurden anhand von Wiederholungsversuchen an Nova Analysatoren verifiziert.

PT

Descrição do produto

Solução aquosa contendo Na⁺, K⁺, Cl⁻, HCO₃⁻, ureia e creatinina destinada ao monitoramento do desempenho dos canais de creatinina, nitrogênio ureico no sangue (BUN) e hematocrito.

Indicação

Para utilização em diagnósticos *in vitro* com analisadores Stat Profile Prime Plus para verificar a calibração, a linearidade analítica, a imprecisão estimada da prova e para detectar desvios analíticos sistemáticos que possam surgir devido ao calibrador ou à variação analítica do instrumento.

Metodologia

Consulte as Instruções de uso do Nova Analyzer para obter informações sobre Metodologia e Princípios do procedimento de testes.

Composição

Soluções aquosas contendo Na⁺, K⁺, Cl⁻, HCO₃⁻, ureia e creatinina. Cada ampola contém 1,7 ml de volume. As concentrações das diferentes ações foram ajustadas para resultar em características de condutividade equivalentes ao valor de hematocrito no sangue total. Não contém componentes de origem humana; contudo, deve-se seguir práticas laboratoriais recomendadas durante o manuseio desses materiais. (REF. DOCUMENTO NCLCS M29-T2).

Avisos e Precauções:

Destina-se ao uso diagnóstico *in vitro*. Siga as práticas padrão para o manuseio de reagentes de laboratório. Descarte de acordo com as normas locais.

Armazenamento

Armazenar a +15°C. Após descongelar, a solução não aberta permanece estável por até 14 dias quando armazenada a 2-8°C.

Instruções de uso

Prepare a solução descongelando até atingir a temperatura ambiente. Antes de abrir, agite a ampola por 10 segundos. Abra a ampola (protegendo os dedos com luvas ou gaze). Recomenda-se o uso de Padrões de Linearidade com a frequência requerida pelos regulamentos locais e pelos requisitos do hospital. Este pacote múltiplo tem 4 níveis. Recomenda-se que cada laboratório estabeleça os limites superiores e inferiores do intervalo de notificação para cada tipo de amostra e crie um sistema para processar amostras que estejam fora desse intervalo.

Limitações

Pode ser usada nos analisadores da Nova Biomedical. Não foram estabelecidas as características de desempenho para uso em analisadores de outros fabricantes.

Rastreabilidade dos padrões

Os analitos são rastreados com base nos materiais de referência padrão do NIST (NIST Standard Reference Materials).

Intervalos previstos

O intervalo previsto indica os desvios máximos do valor médio que podem ser esperados sob diferentes condições laboratoriais para instrumentos que estejam operando dentro das suas especificações. Os intervalos esperados para os analitos listados na tabela anterior foram verificados utilizando determinações repetidas nos analisadores da Nova.

JA

製品の説明

クリアチニン、BUN およびメトクリットチャネルの性能のモニタリングを目的とする、Na⁺、K⁺、Cl⁻、HCO₃⁻、尿素、クリアチニンを含有する水溶液。

使用目的

校正の検査、分析リニアリティ、テスト精度の評価、分析上の系統的な逸脱(キャリブレータや分析装置変動による可能性がある)の検出のため、体外診断で Stat Profile Prime Plus 分析装置で使用します。

測定方法

検査方法および測定法については、Nova分析装置の取扱説明書を参照してください。

組成

Na⁺、K⁺、Cl⁻、HCO₃⁻、尿素、クリアチニンを含有する緩衝液。各アンプルの容量は 1.7 mL です。活性成分の濃度は、既知の全血中のマトリックト値と同様の伝導特性を示すよう調整されています。ヒト由来原料は使用していませんが、これらの材料を扱うときは、医薬品安全試験実施基準に従ってください。(参照文献 NCLCS DOCUMENT M29-T2)。

警告および注意:

体外診断用です。検査用試薬の取り扱いは標準的手順に従ってください。地域の要件に従って廃棄してください。

保管

-15°Cで保管します。解凍後、未開封の溶液は 2-8°Cで冷蔵する時に最も 14 日間安定性を維持します。使用の際は

溶液を室温に戻して解凍し、準備します。開栓する前にアンプルを 10 秒間振ります。アンプルを折って開けます(ガーゼまたは手袋を用いて指を保護してください)。リニアリティ一標準物質は、地元の規制および病院の要求事項によって規定されている程度で使用することが推奨されます。このマルチパック内には 4 つのレベルが含まれています。各検査室では各サンプリングライアントに対する報告可能な範囲の上下限を確立し、この範囲外の検体処理に関する方針を考案することが推奨されます。

制限事項

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限られています。他社製分析装置への使用に関する性能特徴は確立されていません。

標準物質レーティング

分析物質は NIST 標準物質にトレースされています。

予測範囲

予測範囲は、仕様の範囲内で動作する機器の異なる試験装置の条件下で予想される平均値からの最大偏差を示します。上記の表に記載の分析対象物質の予測範囲は、Nova 分析装置での反復測定によって検定されました。

分析物質

ご使用は、ノバイオメディカル分析装置のみに限