

Linearity Standard Set A

Linearitätsstandard Satz A, Πρότυπο Γραμμικότητας Set A, Estándar de linealidad Set A,
Set A standard de linéarité, Standard di linearità Set A, Conjunto A de padrão de linearidade, Linearity Standard Set A

LEVEL 6

Expected Ranges, Erwartete Bereiche, Αναμενόμενα Εύρη, Rangos esperados,
Fourchettes attendues, Intervalli previsti, Gamas previstas, Förväntade områden

LOT	25076014	2026-09-17	LEVEL 6
NOVA 1-16	Na ⁺ K ⁺ Cl ⁻	mmol/L mmol/L mmol/L	90 - 110 90 - 110 180 - 220

Product Description
Aqueous solution containing Na⁺, K⁺, and Cl⁻. For use on NOVA analyzers ONLY.

Intended Use
For in vitro diagnostic use with NOVA Analyzers to verify calibration, analytical linearity, estimate test imprecision, and detect systematic analytical deviations that may arise from calibrator cartridge or sample instrument variation.

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

Composition
Buffered solutions containing Na⁺, K⁺, and Cl⁻. Minimum volume 50 mL.
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.
Cloudiness or particulate matter in the solution is an indication of possible deterioration. DO NOT USE.

Follow standard practices for handling laboratory reagents. Discard in accordance with local requirements.

Storage
Store at 15-30°C. After opening, the solution is stable for 6 months.

Directions for Use
Linearity Standards are recommended for use as frequently as required by local regulatory and hospital requirements.

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 manufacturers analyzers.

Traceability of Standards
Analytes traced to NIST Standard Reference Materials.

Expected Ranges
This 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 that analytes listed in the table above were verified using replicate determinations on Nova analyzers.

Descripción del producto
Solución acuosa que contiene Na⁺, K⁺ y Cl⁻. Para usar SÓLO con analizadores NOVA.

Uso correcto
Para uso diagnóstico in vitro con Analizadores NOVA, a fin de verificar la calibración y la linealidad analítica, estimar la imprecisión de la prueba y detectar los desvíos analíticos sistemáticos que puedan surgir a raíz de variaciones en el cartucho del calibrador o el instrumento analítico.

Metodología
Consultar las Instrucciones de uso para la metodología y los principios correspondientes a los procedimientos de la prueba en las instrucciones del uso del analizador Nova.

Composición
Soltuciones tampón que contienen Na⁺, K⁺ y Cl⁻. Volumen mínimo de 50 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
Para uso diagnóstico in vitro.
La turbidez o la presencia de material particulado en ella son indicadores de un posible deterioramiento. NO USAR.

Seguir las prácticas estándar para la manipulación de reactivos de laboratorio. Desechar de acuerdo con los requerimientos locales.

Almacenamiento
Almacenar a 15-30°C. Una vez abierta, la solución se mantiene estable durante 6 meses.

Instrucciones de uso
Se recomienda usar los Estandares de linealidad con la frecuencia requerida por los organismos reguladores y las normas locales.

Se recomienda que cada laboratorio determine los límites superior e inferior del rango informable para cada tipo de muestra y establezca una política para procesar las muestras que no caigan dentro de dicho rango.

Limitaciones
Para usar SÓLO con Analizadores de Nova Biomedical. No se determinaron las características de comportamiento para usar en analizadores de otros fabricantes.

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

Rangos esperados
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. Los rangos esperados para los parámetros enumerados en la tabla que figura más arriba fueron verificados mediante determinaciones repetidas en analizadores Nova.

Produktbeschreibung
Wässrige Lösung mit Na⁺, K⁺ und Cl⁻. NUR zur Verwendung mit NOVA Analyzer-Geräten.

Verwendungszweck
Für In-vitro-Diagnosen mit NOVA Analyzer-Geräten zur Überprüfung der Kalibrierung, analytischen Präzision, sowie die Systematische analytische Abweichungen, ebenso eine Abweichungen von Kalibratorkassetten oder analytischen Instrumenten zu Grunde liegen kann.

Methodologie
Wenden Sie sich bezüglich Methodologie und Richtlinien der Testverfahren an die Betriebsanweisungen zum Nova Analyzer-Gerät.

Zusammensetzung
Für die Verwendung in vitro Na⁺, K⁺ und Cl⁻ Minimales Volumen 50 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
Für Verwendung zur In-vitro-Diagnose.
Trübe oder feste Partikel in der Lösung weisen auf möglichen Verfall hin. NICHT EINFRIERN!
Beachten Sie die standardmäßigen Verfahren für den Umgang mit Laborreagenzien. Den örtlichen Bestimmungen gemäß entsorgen.

Lagerung
Bei 15-30°C lagern. Nach dem Öffnen ist die Lösung 6 Monate haltbar.

Verwendungsanweisungen
Bei der Verwendung der örtlichen regulativen und Krankenhausbestimmungen sollten die entsprechenden Linearitätsbestimmungen beachtet werden.

Es wird empfohlen, dass jedes Labor die oberen und unteren Grenzwerte des meldepflichtlichen Bereichs bestimmen. Anschließend festlegen und Richtlinien zur Verarbeitung von Proben erstellen, die außerhalb dieses Bereichs liegen.

Einschränkungen
Nur zur Verwendung mit Nova Biomedical-Analysegeräten. Die Leistungscharakteristik wurde nicht für die Verwendung mit Analysegeräten anderer Hersteller erstellt.

Nachverfolgbarekeit von Standards

Anlytische Werte auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.
Erwartete Bereiche

Der erwartete Bereich gibt die maximale Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Bedingungen und Anwendungen erzielbar ist, wenn alle Spezifikationen eingehalten werden.

Die erwarteten Bereiche für die in der Tabelle weiter oben aufgelisteten Analyte wurden mittels wiederholter Bestimmung mit Nova Analyzer-Geräten überprüft.

Description du produit
Solution aqueuse contenant Na⁺, K⁺ et Cl⁻. Utilisation prévue UNIQUEMENT sur analyseurs NOVA.

Usage attendu
Utilisation en diagnostic in vitro avec des analyseurs NOVA pour vérifier l'étalonnage et la linéarité analytique, estimer l'imprécision des tests et détecter les déviations analytiques systématiques pouvant résulter de l'utilisation de la cartouche étalon ou de variations de l'instrument d'analyse.

Methodologie
Veuillez consulter les instructions d'utilisation de l'analyseur Nova pour la méthodologie et les principes des procédures de test.

Composition
Solutions tamponnées contenant Na⁺, K⁺ et Cl⁻. Volume minimum 50 mL.

Ces solutions ne contiennent aucun composant d'origine humaine ; il convient toutefois de respecter les pratiques de laboratoire dans la manipulation des produits. (REF. NCCLS DOCUMENT M29-T2).

Avertissements et précautions

Pour prévu pour utilisation en diagnostic in vitro.

La présence de particules troublant la solution peut être révélatrice de dégradation. NE PAS PASSEZ!

Respectez les pratiques standard de manipulation des réactifs de laboratoire. Le rejet de ces produits doit être conforme aux réglementations locales.

Stockage
Conserver à une température de 15-30°C. Après ouverture, la solution demeure stable pendant 6 mois.

Instructions d'utilisation
Il est recommandé d'utiliser les standards de linéarité aussi fréquemment que l'exigent les réglementations locales et les règles de l'établissement hospitalier.

Il est préférable que chaque laboratoire définisse les limites supérieure et inférieure de la fourchette de ses résultats pour chaque type d'échantillon, ainsi que la politique à suivre pour le traitement des spécimens tombant en-dehors de cette fourchette.

Limitations
Utilisation prévue uniquement sur analyseurs Nova Biomedical. Les caractéristiques de linéarité ne sont pas déterminées pour l'utilisation sur des analyseurs d'autres fabricants.

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

Fourchettes attendues
La fourchette attendue indique que les déviations maximales de la valeur moyenne que l'on peut attendre en fonction des conditions de laboratoire pour les instruments exploités dans les limites des spécifications. Les fourchettes attendues pour les paramètres indiqués dans le tableau ci-dessous ont été vérifiées en replicant les mesures sur analyseurs Nova.

Περιγραφή Προϊόντος
Υδατίνη διάλυμα που περιέχει Na⁺, K⁺, και Cl⁻. Για χρήση σε αναλυτές NOVA.

Ενδεικνυόμενη χρήση
Για in vitro διαγνωστική χρήση με αναλυτές NOVA για επανεξέταση της δεδουλωμένης γης αναλυτικής γραμμικότητας, ωστόσο πρέπει να εξασφαλιστεί ότι η εξέταση δεν ανησυχεί για οποιαδήποτε ανεπιθύμητη ανεύρεση που ένδεχται να προκύψει με τη μεταβολή του δεδουλωμένης γης αναλυτικού.

Μεθόδολογία

Ανατρέψτε στις Οδηγίες Χρήσης του Αναλυτή Nova για τη Μεθόδολογία και τις Αρχές των διαδικασιών εξέτασης.

Σύγχρονη
Πρόσθια διάλυμα που περιέχει Na⁺, K⁺, και Cl⁻. Ελάχιστος όγκος 50 mL.

Αν και δεν περιέχεται συστατικά ανθρώπινης προέλευσης, πρέπει να ακολουθείται οριζόντια γραπτική πράκτικη του χειριστή των μικρών αντικειμένων. Η διάθεση πρέπει να γίνεται σύμφωνα με τους τοπικούς κανονισμούς.

Προστασιούσας και Προφύλαξης

Προστασιούσας πρόσθια διάλυμα in vitro. Χρησιμεύει στην προστασία της ένδειξης πιθανής αλλαγής της γης.

Καταργήσεις
Ακολουθήστε πρόσθιες διάλυμα για το χειρισμό γραπτικών αναλυτικών συνθηκών πριν προστατεύεται η γη.

Προστασιούσας και Προφύλαξης

Προστασιούσας γη που περιέχει Na⁺, K⁺ και Cl⁻. Διάλυμα διατηρείται σταθερό για 6 μήνες.

Οδηγίες Χρήσης
Συνολικές οδηγίες για την προστασία της γης αναλυτή NOVA.

Ινγηνερούστατη Προτύπων
Ανήγειραν προσδιορισμένων συστημάτων σύμφωνα με την Πρότυπη της Υπόληπτης NIST.

Αναγνωρίσιμη Εύρη
Οι οριζόντιες προσθήκες υποστηνούν τις μέγιστες αποκλίσεις από τη μέση την που αναφέρονται υπό διαφορετικές γραπτικές συνθήκες για σύρραγμα που λαμβάνεται στο πλαίσιο των προδιαγραφών. Τα αναγνωρίσιμα εύρη για τις προσθήκες συνάντησης που παρατίθενται στον προστατών πίνακα επαληφύπτουν κρητηνοποιώντας προσθήκες με αντηγράφουν σε αναλυτή Nova.

Descripción del producto
Solución acuosa contenente Na⁺, K⁺ y Cl⁻. Da utilizarsi ESCLUSIVAMENTE con analizator NOVA.

Uso correcto
Para uso diagnóstico in vitro con Analizadores NOVA, para verificar la calibración y la linealidad analítica, estimar la imprecisión de la prueba y detectar los desvíos analíticos sistemáticos que puedan surgir a raíz de variaciones en el cartucho del calibrador o el instrumento analítico.

Methodología
Vea las instrucciones de uso para la metodología y los principios correspondientes a los procedimientos de la prueba en las instrucciones del uso del analizador Nova.

Composición
Soluciones tamponadas contienen Na⁺, K⁺ y Cl⁻. Volume mínimo 50 mL.

No contiene componentes de origen humano. Si recomienda lavarse las manos después de manipular las soluciones.

Limitaciones
No se han establecido las características de la precisión y la线性 para el uso de los analizadores de otros fabricantes.

Traceabilidad de los estándares
Cada uno de los parámetros se trazaó de acuerdo con las especificaciones del NIST (National Institute of Standards and Technology).

Avvertenze e precauzioni
Uso diagnostico in vitro.

La presenza di particelle rovinate la soluzione può essere indicativo di un possibile deterioramento. NON PASSEZ!

Respettare le pratiche standard di manipolazione dei reagenti di laboratorio. Smaltire in conformità alla normativa vigente.

Conservazione
Conservare a 15-30°C. Una volta aperta, la soluzione resta stabile per 6 mesi.

Istruzioni per l'uso
Si consiglia l'utilizzo degli standard di linearietà nella misura richiesta ai sensi delle normative locali e ospedaliere.

Si consiglia a ciascun laboratorio di fissare i limiti massimo e minimo dell'intervallo referibile per ciascun tipo di campione e di stabilire una procedura per l'elaborazione dei campioni che non entrano nell'intervallo specificato.

Limitazioni
Da utilizzarsi esclusivamente con analizzatori Nova Biomedical. Caratteristiche delle prestazioni per l'utilizzo con analizzatori di altri produttori non determinate.

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

Intervalli previsti
L'intervallo previsto indica le deviazioni massime dal valore medio previsto in condizioni di laboratorio ideale per il funzionamento degli strumenti in conformità alle specifiche. Gli intervalli previsti degli analiti elencati nella tabella riportata sopra sono stati verificati mediante determinazioni replicate con analizzatori Nova.

Descrição do produto
Solução aquosa contendo Na⁺, K⁺ e Cl⁻. Para uso EXCLUSIVO em analisadores NOVA.

Uso pretendido
Para diagnóstico *in vitro* com analisadores NOVA para verificar a calibração, a linearidade analítica, calcular a imprecisão de teste e detectar desvios analíticos sistemáticos que possam surgir na sequência da variação nos cartuchos dos calibradores ou instrumentos de análise.

Metodologia
Consultar as Instruções de Utilização do analisador Nova relativamente à Metodologia e Princípios dos procedimentos do teste.

Composição
Solução emampão contendo Na⁺, K⁺ e Cl⁻. Volume mínimo 50 mL.
Não contém constituintes de origem humana, não obstante devem seguir-se as boas práticas de laboratório ao manusear-se estas substâncias. (REF. DOCUMENTO NCCLS M29-T2).

Avisos e advertências
Para uso em diagnóstico *in vitro*.
A alteração da consistência de material particulado na solução é um indicio de possível deterioração.
NAO CONGELAR.
Seguir as práticas normalmente empregues no manuseamento de reagentes laboratoriais. Eliminar de acordo com as normas em vigor no local.

Conservação
Conservar entre 15-30°C. Após a abertura, a solução mantém-se estável por 6 meses.

Instruções de utilização
São recomendados padrões de linearidade para uso sempre que exigido pelos requisitos regulamentares e hospitalares.

É recomendável que cada laboratório estabeleça os limites superior e inferior da sua gama declarável para cada tipo de amostra e elaborar uma política para o processamento de exemplares que recainham fora desta gama.

Limites
Para uso exclusivo em analisadores Nova Biomedical. As características de desempenho não foram determinadas para uso em analisadores de outros fabricantes.

Rastreabilidade dos padrões

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

Gamas previstas

A gama prevista indica os desvios máximos em relação ao valor médio previstos, em diferentes condições laboratoriais para instrumentos que funcionem dentro de especificações. As gamas previstas para os analitos listados na tabela acima foram verificadas réplicas de determinações em analisadores Nova.

Produktbeskrivning
Vattenhållande lösning som innehåller Na⁺, K⁺ och Cl⁻. Får ENDAST användas på NOVA-analysatorer.

Avsedd användning
För laboratoriediagnosisk användning med NOVA-analysatorer för att verifiera kalibrering, analytisk linearitet, uppskatta onegrannhet vid prov och upptäcka systematiska, analytiska avvikelse som kan uppstå på grund av variation hos kalibratorkassetten eller analysinstrumentet.

Metodik

I bruksanvisningen för Nova-analysatorn finns information om metodik och principer för proprocesseringen.

Samplingsutstyr
Bullerprövning som innehåller Na⁺, K⁺ och Cl⁻. Minsta volym 50 mL.
Innehåller inte några beständsdelar av mänsklig ursprung. Korrekt laboratoriepraxis ska dock följas när detta material hanteras. (REF. NCCLS DOKUMENT M29-T2).

Varningar och försiktighetsåtgärder

Avised för laboratoriediagnosisk användning.

Om lösningen är grumlig eller innehåller partiklar är det ett tecken på eventuell nedbrytning. FÅR EJ FRYVAS.

Följ standardpraxis för hantering av laboratorioreagenser. Kasseras enligt gällande föreskrifter.

Förvaring

Förvaras vid 15-30°C. Lösningen är stabil i 6 månader efter det att den öppnats.

Anvisningar för användning

Linearity Standards rekommenderas för användning så ofta som fastställts i gällande föreskrifter och sjukhuskrav.

Begränsningar

Vi rekommenderar att varje laboratorium fastställer ett övre och undre gränsvärde för rapportområdet för varje prototyp och upprättar en policy för bearbetning av preparat som faller utanför detta område.

Förvaring rekommenderas på Nova Biomedical-analysatorer. Prestationskaraktistik har inte upprättats för användning på andra tillverkarens analysatorer.

Spårbara - Standarder

Analyser spärras med NIST Standardreferensmaterial.

Förväntade områden

Det förväntade området indikerar maximala antalet avvikelse från medelvärdet för instrument som arbetar inom specifikationerna under andra laboratorieförhållanden. De förväntade områdena för analyserna som visas i tabellen ovan har verifierats med hjälp av replikationsfastställning på Nova-analysatorer.