

REF 48903, 48904

IVD 20°C $\pm$ 8°C CE

Stat Profile® pHox Ultra/Critical Care Xpress Blood Gas Controls Auto-Cartridge

Blutgas-Kontroll-Auto-Kassetten, Αυτόματη Κασέτα Διαλυμάτων Ελέγχου Αερίων Αίματος, Cartucho automático para controles de gases en sangre, Cartouche CQ pour les gaz du sang, Cartuccia automatica controllati, Cartucho automático de controle de gases no sangue, Blodgaskontrollert, autokassett

CONTROL 1 2 3

LOT 25071033 2026-08-28

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		7.162 - 7.187 - 7.212	7.375 - 7.400 - 7.425	7.516 - 7.543 - 7.570
H ⁺	nmol/L	68.87 - 65.02 - 61.38	42.21 - 39.85 - 37.62	30.50 - 28.67 - 26.94
pCO ₂	mmHg	57.0 - 62.3 - 67.5	39.9 - 43.4 - 46.9	21.5 - 24.0 - 27.0
pCO ₂	kPa	7.58 - 8.28 - 8.97	5.31 - 5.78 - 6.24	2.85 - 3.19 - 3.59
pO ₂	mmHg	46.7 - 54.7 - 62.7	97.4 - 105.4 - 113.4	126.5 - 138.5 - 150.5
pO ₂	kPa	6.21 - 7.28 - 8.34	12.95 - 14.01 - 15.08	16.83 - 18.42 - 20.02
SO ₂	%	54.2 - 59.2 - 63.2		89.1 - 93.1 - 97.1
Hct	%	32 - 34 - 37		46 - 49 - 52
Hb	g/dL	9.6 - 11.1 - 12.6		14.8 - 16.3 - 17.8
Hb	mmol/L	5.94 - 6.88 - 7.81		9.20 - 10.14 - 11.07

Product Description

An aqueous quality control material for monitoring the measurement of pH, pCO₂, pO₂, SO₂, hemoglobin (Hb), and hemoglobin (Hb) for use with Nova Biomedical analyzers ONLY. Each cartridge contains controls formulated at three clinically significant levels.

CONTROL 1 Acidosis, with low SO₂, low-normal Hct/Hb
CONTROL 2 Normal pH-Wert
CONTROL 3 Alkalosis, with SO₂, High Hct/Hb

Intended Use

For in vitro diagnostic use for monitoring the performance of Nova Biomedical Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress Analyzers.

Methodology

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

Composition

A buffered bicarbonate solution, the Controls Auto-Cartridge consists of 3 flexible bags, each with a known pH. Solutions are equilibrated with known levels of O₂, CO₂, and N₂. The resistance 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 whole blood. The reflectance and conductivity signal is equivalent to a known hemoglobin value in blood. Mold inhibited. Each control flexible pouch contains a minimum value of 100mls. Contains no constituents of human origin, however good laboratory practice should be followed during handling of these materials. (REF. NCCLS DOCUMENT M23-T2)

Warnings and Cautions:

Must be stored at 24-26°C for at least 24 hours before using. DO NOT SHAKE the cartridge. Intended for in vitro diagnostic use. Refer to the Stat Profile pHox Ultra/CCX Analyzer Instructions for Use for complete directions for use, recommendations for use of controls, troubleshooting information, and methodology and Principles of the testing procedures. Follow standard practices required for handling laboratory reagents.

Storage

Store at 2-8°C. DO NOT FREEZE. It is critical to follow the room temperature equilibrium instructions prior to use as described in "Directions for Use". Each cartridge has a lot number and expiration date printed on the label.

Directions for use

Controls must be stored at approximately 24-26°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 material being analyzed. The Auto-Cartridge should be mixed by gently inverting the pack for several seconds. DO NOT SHAKE the cartridge.

Intimations

Q₁₀ values vary inversely with temperature (approximately 1%/°C).

The Expected Range values are specific for instruments and controls manufactured by Nova Biomedical. Once installed, each Stat Profile pHox Ultra/CCX Auto-Cartridge may be used for a maximum of 35 days from the initial installation date on the system at which time the system will indicate the cartridge is invalid.

Each Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress Auto-Cartridge may be inserted and removed from the pHox Ultra/CCX analyzer a maximum of six times.

Traceability of Standards

analyses are traced to NIST Standard Reference Materials.

Reference Intervals

Concentrations are formulated to represent three pH levels (Acidosis, Normal pH, and Alkalosis), and with Low-Normal and High Hct/Hb levels.

The expected clinical range of values for these analytes in patient blood is referenced in Tietz, NW ed 986 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 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

Ein wässriges Qualitätskontrollmaterial zur Überwachung der Messung von pH, pCO₂, pO₂, SO₂, Hämoglobin (Hct) und Hämoglobin (Hb) NUR zur Verwendung mit Nova Biomedical-Analysengeräten. Jede Kontroll-Auto-Kassette enthält Kontrollen, die auf drei klinisch signifikanten Stufen formuliert sind.

CONTROL 1 Azidose, mit SO₂, Hct/Hb niedrig-normal
CONTROL 2 Normaler pH-Wert
CONTROL 3 Alkalose, mit SO₂, Hct/Hb hoch

Verwendungszweck

Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysengeräten.

Methodologie

Informationen hierzu finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile pHox Ultra/CCX-Analysengeräts.

Zusammensetzung

Eine gepufferte Bicarbonatlösung, die Kontroll-Auto-Kassetten bestehen aus 3 flexiblen Taschen, jede mit bekanntem pH-Wert. Lösungen werden mit bekannten Stufen von O₂, CO₂ und N₂ equilibriert. Die Reflektanzeigenschaften weisen darauf hin, dass sie einem bekannten Sauerstoff sättigungswert in Vollblut entspricht. Die Leitfähigkeitseigenschaften entsprechen einem bekannten Hämoglobinwert in Vollblut. Keine Schimmelbildung möglich. Jeder flexible Kontrollbeutel enthält mindestens 100 ml. Enthält kein Bestandteile menschlichen Ursprungs, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Labormethoden geachtet werden. (siehe NCCLS DOCUMENT M23-T2)

Warnungen und Vorsichtshinweise:

Lagerung bei 24 - 26 °C mindestens 24 Stunden vor der Verwendung erforderlich. Die Kassette nicht schütteln. Für Verwendung zur In-vitro-Diagnose. Vollständige Verwendungsanweisungen finden Sie in der Bedienungsanleitung für Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress-Analysengeräte, einschließlich Empfehlungen zum Einsatz von Kontrollen, Informationen zur Problembehebung sowie Methodologie und Richtlinien der Testverfahren. Beachten Sie die standardgemäß erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborreagenzien.

Lagerung

Bei 2 - 8 °C lagern. NICHT EINFRIESEN. Beachten Sie vor der Verwendung unbedingt die Anweisungen zum Ausgleich der Raumtemperatur, wie in den "Anweisungen zur Verwendung" beschrieben. Auf dem Etikett jeder Kassette ist eine Chargennummer und ein Verfallsdatum vermerkt.

Verwendungsanweisungen

Kontrollproben müssen mindestens 24 Stunden vor dem Öffnen bei etwa 24 - 26 °C gelagert werden. Vollständige Anweisungen finden Sie in den Bedienungsanweisungen des Analysegeräts. Überprüfen Sie, ob die Chargennummer in der Tabelle der erwarteten Bereiche mit der Chargennummer auf dem Kontrollmaterial übereinstimmt, das analysiert wird. Die Auto-Kassette sollte durch vorsichtiges Wenden der Packung für einige Sekunden durchgemischt werden. Die Kassette nicht schütteln.

Einschränkungen

Q₁₀-Werte variieren in umgekehrtem Verhältnis zur Temperatur (ca. 1% / °C). Die Werte des erwarteten Bereichs sind für Instrumente und Kontrollen von Nova Biomedical spezifisch. Nach der Installation können die einzelnen Stat Profile pHox Ultra/CCX Auto-Kassetten maximal 35 Tage ab dem Datum ihrer ersten Installation auf dem System verwendet werden, bevor das System anzeigt, dass die Kassette ungültig ist. Jede Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress Auto-Kassette kann maximal sechs Mal in das Stat Profile pHox Ultra/CCX-Analysengerät eingelegt und herausgenommen werden.

Nachverfolgbarkeit von Standards

Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle

Konzentrationen werden formuliert, um drei pH-Stufen (Azidose, normaler pH-Wert und Alkalose) mit niedrigen-normalen und hohen Hct/Hb-Stufen darzustellen. Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyte in Patientenblut wird in Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. 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 Kontrollstufe bei 37 °C auf mehreren Instrumenten bestimmt. Der ERWARTETE BEREICH zeigt die maximalen Abweichungen vom Mittelwert an, die unter abweichenden Laborbedingungen für die innerhalb der Spezifikationen laufenden Geräte erwartet werden kann. 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

Υδατικό υλικό ελέγχου ποιότητας για την παρακολούθηση της μέτρησης του pH, pCO₂, pO₂, SO₂, του αιματοκρίτη (Hct), και της αιμοσφαιρίνης (Hb) για χρήση σε αναλυτές Nova Biomedical M200. Κάθε Αυτόματη Κασέτα Διαλυμάτων Ελέγχου περιέχει διαλυμένα ελέγχου που παρασκευάζονται σε τρία κλινικά σημαντικά επίπεδα:

CONTROL 1 Οξέωση, με Χαμηλό SO₂, Χαμηλό Φυσιολογικό Hct/Hb
CONTROL 2 Φυσιολογικό pH
CONTROL 3 Αλκάλωση με SO₂, Υψηλό Hct/Hb

Ενδεικνυόμενη χρήση

Για in vitro διαγνωστική χρήση για την παρακολούθηση της απόδοσης των Αναλυτών Nova Biomedical Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress.

Μεθοδολογία

Ανατρέξτε στο Εγχειρίδιο Οδηγιών Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Ultra/CCX.

Σύσταση

Ρυθμιστικό διαντλητικό διάλυμα, η Αυτόματη Κασέτα Διαλυμάτων Ελέγχου αποτελείται από 3 εύκαμπτα σακουλίσια, τα οποία με γνωστό pH. Τα διαλυμένα εξοξογονούνται με γνωστό επίπεδο O₂, CO₂ και N₂. Τα χαρακτηριστικά ανακάλυψης παραγούν ένα σήμα που είναι αντίστοιχο με τη γνωστή τιμή κορεσμού οξυγόνου στο ολικό αίμα. Τα χαρακτηριστικά ανακάλυψης είναι αντίστοιχα με μια γνωστή τιμή αιματοκρίτη στο ολικό αίμα. Τα σήμα ανακάλυψης και φωνηόμενες είναι αντίστοιχα με μια γνωστή τιμή αιμοσφαιρίνης στο αίμα. Αναστέλλει της σήμα. Κάθε εύκαμπτο σακουλάκι περιέχει μια ελάχιστη ποσότητα 100mls. Δεν περιέχει συστατικά ανθρώπινης προέλευσης, ωστόσο πρέπει να ακολουθείται ορθή εργαστηριακή πρακτική κατά το χειρισμό των υλικών αυτών. (ΚΩΔ. ΕΓΓΡΑΦΟΥ NCCLS M23-T2)

Προειδοποιήσεις και Προαυξήσεις:

Πρέπει να φυλάσσονται στους 24-26°C τουλάχιστον για 24 ώρες πριν τη χρήση. ΜΗΝ ΑΝΑΚΙΝΕΙΤΕ την κασέτα. Προσέξτε για in vitro διαγνωστική χρήση. Ανατρέξτε στις Οδηγίες Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress για πλήρεις οδηγίες χρήσης, συμπεριλαμβανομένων των συστάσεων για τη χρήση των διαλυμάτων ελέγχου, των πληροφοριών για την αντιμετώπιση προβλημάτων, της μεθοδολογίας και των Αρχών των διαδικασιών ελέγχου. Ακολουθήστε τις συνήθειες πρακτικές που απαιτούνται για το χειρισμό εργαστηριακών αντιδραστηρίων.

Φύλαξη

Φυλάσσεται στους 2-8°C ΜΗΝ ΚΑΤΑΨΥΧΕΤΕ. Είναι πολύ σημαντικό να ακολουθείτε τις οδηγίες εξοξογόνωσης θερμοκρασίας διαλυμάτων πριν τη χρήση όπως περιγράφονται στις "Οδηγίες Χρήσης". Κάθε κασέτα έγκυρη έναν αριθμό παρτίδας και η ημερομηνία λήξης αναγράφεται στην ετικέτα.

Οδηγίες Χρήσης

Τα διαλυμένα ελέγχου πρέπει να φυλάσσονται στους 24-26°C περίπου να τουλάχιστον 24 ώρες πριν τη χρήση. Ανατρέξτε στις Οδηγίες Χρήσης του Αναλυτή για πλήρεις οδηγίες. Βεβαιωθείτε ότι ο αριθμός παρτίδας που εμφανίζεται στον Ηλεκτρονικό Εγγραφέα είναι ίδιος με τον που αναγράφεται στο υλικό διαλυμάτων ελέγχου της συσκευής. Η αυτόματη κασέτα πρέπει να αναμειγνύεται ανακινώντας την απαλά με μπάλα βούρτσας. ΜΗΝ ΑΝΑΚΙΝΕΙΤΕ την κασέτα.

Περιορισμοί

Οι τιμές PO₂ ποικίλουν ανεπάρκτως ανάλογα με τη θερμοκρασία (περίπου 1 % / °C). Οι τιμές Αιματοκρίτη Είρους είναι ελαφρώς πιο από τα όργανα και τα διαλύματα ελέγχου που κατασκευάζονται από τη Nova Biomedical. Μετά την εγκατάσταση, κάθε αυτόματη κασέτα Stat Profile pHox Ultra/CCX μπορεί να χρησιμοποιηθεί για 35 ημέρες, το μέγιστο από την ημερομηνία της αρχικής εγκατάστασης στο σύστημα, όπως και το σύστημα υποδεικνύει ότι η κασέτα δεν είναι έγκυρη. Κάθε αυτόματη κασέτα του Stat Profile pHox Ultra/Critical Care Xpress μπορεί να εισαχθεί και να αφαιρεθεί από τον αναλυτή pHox Ultra/CCX έως 6 φορές το μέγιστο.

Ιχνηλασιμότητα Προϊόντων

Οι προσδιορισμένες συσκευές αναγνωρίζονται σύμφωνα με το Πρότυπο Υλικό Αναφοράς NIST.

Διαστήματα Αναφοράς

Οι συγκεντρώσεις παρασκευάζονται, για να αντιπροσωπεύουν τρία επίπεδα pH (Οξέωση, Φυσιολογικό pH και Αλκάλωση), με Χαμηλό-Φυσιολογικό και Υψηλό επίπεδο Hct/Hb. Για το αναμενόμενο κλινικό εύρος της προσδιορισμένης συσκευής στο αίμα του ασθενούς γενικά παραπομπή στο Εγχειρίδιο Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Ο χρόνος μπορεί να επιβληθεί να προσδιορίσουν τις ΜΕΣΕΣ ΤΙΜΕΣ και τα ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΕΥΡΗ στο εργαστήριο τους.

Αναμενόμενα Εύρη

Το ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΟ ΕΥΡΟΣ για κάθε προσδιορισμένο ουσία καθορίζεται από τη Nova Biomedical χρησιμοποιώντας πολλαπλές αναλύσεις κάθε επιπέδου των διαλυμάτων ελέγχου σε θερμοκρασία 37 °C σε πολλαπλά όργανα.

Το ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΟ ΕΥΡΟΣ υποδεικνύει 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.

Τίτλος να Ορίζεται και να Προσδιορίζεται με Διαστήματα Αναφοράς στο κλινικό εργαστήριο: εγκεκριμένες οδηγίες- δεύτερη έκδοση, NCCLS C28-A2, Τεύχος 20, Αριθμός 13

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

Waltham, MA 02454 U.S.A.

Descripción del producto
Material acuoso para control de calidad para supervisar la medición de pH, pCO₂, pO₂, SO₂, hematócrito (Hct) e hemoglobina (Hb), que se debe usar SÓLO con los analizadores de Nova Biomedical. Cada cartucho automático contiene controles formulados en tres niveles clínicamente significativos:

- Control 1** Acidosis, con SO₂ bajo, Hct/Hb bajo-normal
- Control 2** pH normal
- Control 3** Alcalosis, con SO₂, Hct/Hb alto

Uso correcto
Para uso diagnóstico in vitro, a fin de supervisar el comportamiento de los Analizadores Stat Profile pHox/ Ultra/Critical Care Xpress de Nova Biomedical.

Metodología
Consultar el Manual de instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pHox/ Ultra/CCX.

Composición
Solución tampón de bicarbonato; el Cartucho automático para controles está compuesto por 3 bolsas flexibles, cada una con un valor de pH conocido. Las soluciones están equilibradas con niveles conocidos de O₂, CO₂ y H₂. Las características de reflectancia dan una señal equivalente a un valor conocido de saturación de oxígeno en sangre total. Las características de reflectancia y conductividad son equivalentes a un valor conocido de hematócrito en sangre total. La señal de conductividad es equivalente a un valor conocido de hemoglobina en sangre. 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 24-26 °C durante al menos 24 horas antes de usar. NO AGITAR el cartucho. Para uso diagnóstico in vitro. Consultar las instrucciones de uso completas en las Instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pHox/ Ultra/Critical Care Xpress, que incluyen las recomendaciones para el uso de controles, la información sobre la localización de problemas, y la metodología y principios de 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. Es fundamental seguir las instrucciones correspondientes al equilibrio a temperatura ambiente antes de usar el producto, según se describe en las Instrucciones de uso. Cada cartucho cuenta con un número de lote y la fecha de vencimiento impresos en la etiqueta.

Instrucciones de uso
Los valores de PO₂ deben almacenar a aproximadamente 24-26 °C durante al menos 24 horas antes de abrirlos. 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 material de control que se está analizando. Mezclar el contenido del cartucho automático invirtiendo el paquete con suavidad durante varios segundos. NO AGITAR al cartucho.

Limitaciones
Los valores de PO₂ varían en forma inversa con la temperatura (aproximadamente 1% / °C). Los valores de los Rangos esperados específicos para los instrumentos y controles fabricados por Nova Biomedical. Una vez instalado, cada cartucho automático en el analizador Stat Profile pHox/ Ultra/CCX se puede utilizar como máximo durante 35 días a partir de la fecha en que se instaló por primera vez el sistema. Después de la instalación inicial, el sistema indicará que el cartucho no es válido.

Trazabilidad de los estándares
Los parámetros se basan 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 se formularon de manera tal que representen tres niveles de pH (acidosis, pH normal y alcalosis) y niveles de Hct/Hb (bajo-normal y alto). El rango de valores clínicos esperados para estos parámetros medidos en sangre de pacientes se menciona en el Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

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

Rangos esperados
Nova Biomedical ha determinado el RANGO ESPERADO para cada parámetro mediante series múltiples de cada nivel de control a 37 °C en varios instrumentos.

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

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

Descrição do produto
Uma substância aquosa de controle de qualidade para monitorizar a medição do pH, pCO₂, pO₂, SO₂, hematócrito (Hct) e hemoglobina (Hb), que deve ser usado SÓLO com os analisadores de Nova Biomedical. Cada cartucho automático de controlo contém controlos formulados em três níveis significativos a nível clínico:

- Control 1** Acidose, com SO₂ baixo, Hct/Hb baixo-normal
- Control 2** pH normal
- Control 3** Alcalose, com SO₂, Hct/Hb alto

Uso pretendido
Para uso em diagnóstico in vitro para monitorizar o desempenho dos equipamentos Nova Biomedical Stat Profile Analisadores pHox/ Ultra/Critical Care Xpress.

Metodologia
Consultar o Manual de Instruções do analisador Stat Profile pHox/ Ultra/CCX.

Composição
Uma solução-tampão de bicarbonato, o cartucho automático de controlo consiste de 3 sacos misturáveis, cada um com um pH conhecido. As soluções são equilibradas com níveis conhecidos de O₂, CO₂ e N₂. As características de reflectância emitem um sinal equivalente a um valor de saturação de oxigénio conhecido no sangue total. As características de condutividade são equivalentes a um valor de hematócrito conhecido no sangue total. O sinal de reflectância e condutividade é equivalente a um valor de hemoglobina conhecido no sangue. Inibido de moldes. Cada bolsa maleável de controlo 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)

Aviços e advertências:
Tem de ser conservada a 24-26°C durante pelo menos 24 horas antes da utilização. Não agitar o cartucho. Para uso em diagnóstico in vitro. Consultar as Instruções de Utilização do analisador Stat Profile pHox/ Ultra/Critical Care Xpress para instruções de utilização completas, incluindo recomendações para o uso dos controlos, 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. É absolutamente crucial seguir as instruções de equilíbrio a temperatura ambiente antes da utilização, conforme descrito nas "Instruções de Utilização". Cada cartucho possui um número de lote e data de validade impressos no rótulo.

Instruções de utilização
Os controles têm de ser conservados a aproximadamente 24-26°C, durante, pelo menos, 24 horas antes de abertos. Consultar as Instruções de Utilização do analisador para instruções completas. Verificar se o número de lote que aparece na tabela das gamas previstas é igual ao número de lote indicado no material de controlo a ser analisado. O Cartucho automático deve ser misturado, invertendo delicadamente durante alguns segundos. NÃO AGITAR o material de controlo.

Limites
Os valores de PO₂ variam em proporção inversa à temperatura (aproximadamente 1% / °C). Os valores da gama prevista são específicos para instrumentos e controlos fabricados pela Nova Biomedical. Uma vez instalado, cada cartucho automático Stat Profile pHox/ Ultra/CCX pode ser utilizado durante 35 dias, no máximo, a contar da data de instalação inicial no sistema; decorrido este período o sistema indicará que o cartucho é inválido.

Trazabilidade dos padrões
Os parâmetros são baseados segundo os materiais de referência certificados NIST.

Intervalos de referência
As concentrações são formuladas para representar três níveis de pH (acidose, pH normal e alcalose), com níveis de Hct/Hb baixos-normais e altos.

Gama clínica de valores prevista
Para estes análises no sangue do paciente é recomendada em Tietz, NW ed 1996 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Se utilizadores poderão determinar VALORES MÉDIOS (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, incluindo várias vezes cada nível de controlo, a 37°C, em vários instrumentos.

Como definir e determinar intervalos de referência em um laboratório clínico; directiva aprovada, segunda edição, NCCLS C28-A2, Volume 20, Número 13

Description du produit
Produit aqueux de contrôle de qualité utilisé en suivi des mesures de pH, pCO₂, pO₂, SO₂, hématocrite (Hct) et hémoglobine (Hb), à utiliser UNIQUEMENT avec les analyseurs Nova Biomedical. Chaque cartouche automatique contient des contrôles formulés à trois niveaux cliniquement significatifs:

- Control 1** Acidose à basse tension en SO₂, teneur basse-normale en Hct/Hb
- Control 2** pH normal
- Control 3** Alcalose avec SO₂, teneur élevée en Hct/Hb

Usage attendu
Utilisation prévue en diagnostic in vitro pour contrôler le fonctionnement des analyseurs Nova Biomedical Stat Profile pHox/ Ultra/Critical Care Xpress.

Méthodologie
Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile pHox/ Ultra/CCX.

Composition
Contient une solution tamponnée de bicarbonate, la cartouche CQ se compose de 3 pochettes souples ayant chacune un pH connu. Les solutions sont équilibrées avec des niveaux connus en valeur connue de saturation en oxygène du sang total. Les caractéristiques de conductivité sont relatives et de conductivité est équivalente à une teneur connue en hémoglobine dans le sang total. Inhibition contre les moisissures. Chaque pochette souple de contrôle 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)

Alertes et précautions :
Conserver à 24-26°C pendant au moins 24 heures avant utilisation. NE PAS SECOURER la cartouche. Prévoir utilisation en diagnostic in vitro. Consulter les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile pHox/ Ultra/Critical Care Xpress 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. Il est essentiel de suivre les instructions d'équilibre de la température ambiante avant utilisation, précisées en rubrique "Instructions d'utilisation". Le numéro de lot et la date d'expiration sont imprimés sur l'étiquette de chaque cartouche.

Instructions d'utilisation
Conserver les contrôles à 24-26°C pendant au moins 24 heures avant ouverture. Voir les instructions d'utilisation complètes dans les instructions complètes. Vérifier que le numéro de lot indiqué dans le tableau des fourchettes attendues est identique à celui indiqué sur le produit à analyser. Mélanger le contenu de la cartouche CQ en inversant doucement le coffret pendant plusieurs secondes. NE PAS SECOURER la cartouche.

Limitations
Les valeurs en PO₂ varient inversement à la température (approximativement 1% / °C). Les valeurs de fourchette attendue sont spécifiques aux instruments et aux contrôles fabriqués par Nova Biomedical. Une fois installée, chaque cartouche CQ Stat Profile pHox/ Ultra/CCX peut être utilisée pendant une durée maximum de 35 jours à compter de la date de son installation initiale sur le système; passé cette période, le système indiquera que la cartouche est périmée (non valide).

Tracabilité des standards
Les paramètres sont basés 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), avec teneur basse-normale et teneur élevée en Hct/Hb.

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

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

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

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

Produkteskrivning
Ett vätskehaltigt kvalitetskontrollmaterial för övervakning av mätning av pH, pCO₂, pO₂, SO₂, hemokrit (Hct) och hemoglobin (Hb), som ska användas SÄSKILT med Nova Biomedical analysatorer. Varje kontrollkassetten innehåller kontroller som sammansatts vid tre kliniskt signifikanta nivåer:

- Control 1** Acidosis, med Låg SO₂, Låg-Normal Hct/Hb
- Control 2** Normal pH
- Control 3** Alkalosis, med SO₂, Hög Hct/Hb

Avsedd användning
För laboratorie-diagnostisk användning för övervakning av prestanda hos Nova Biomedical Stat Profile pHox/ Ultra/Critical Care Xpress-analysatorer.

Metodik
Se bruksanvisningen för Stat Profile pHox/ Ultra/CCX-analysatorn.

Sammanställning
En buffrad bikarbonatlösning. Kontrollautokassetten innehåller 3 flexibla påsar, var och en med ett känt pH-värde. Lösningarna utjämnas med kända nivåer av O₂, CO₂ och N₂. Reflektansegenskaperna ger ett enkelt mätbart svar för ett känt syremättnadsvärde i helblod. Konduktitetssegenskaperna motsvarar ett känt hematokritvärde i helblod. Reflektans- och konduktitetssegenskaperna motsvarar ett känt hemoglobinvärde i blodet. Mogenhetsfritt. Varje flexibel påse innehåller ett minimumvärde på 100 ml. Innehåller 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. Kassetten får INTE SKAKAS. Avsedd för laboratorie-diagnostisk användning. Se bruksanvisningen för Stat Profile pHox/ Ultra/Critical Care Xpress-analysator för fullständiga anvisningar för användning, var ingår rekommendationer för användning av kontroller, felsökningsinformation samt metodik och principer för provpreparationer. Följ efterordning standardpraxis för hantering av laboratorieåtgärder.

Förvaring
Förvaras vid 2-8°C. FÅR EJ FRYSAS. Det är viktigt att följa anvisningarna för rumstemperatursänsamling innan produkten tas i bruk. Anvisningarna finns under "Anvisningar för användning". På varje kasset finns en etikett med ett lot-nummer och utgångsdatumet.

Anvisningar för användning
Kontrollpulver måste förvaras vid cirka 24-26 °C i minst 24 timmar innan de öppnas. Se bruksanvisningen för analysatorn för kompletta anvisningar. Kontrollerna till lot-numret i Förväntade värden-tabellen är delat som lot-numret som finns på kontrollmaterialet som ska analyseras. Innehåller i autokassetten ska blandas genom att du försiktigt vänder på förpackningen i flera sekunder. Den ska INTE SKAKAS.

Begränsningar
PO₂-värden varierar omvänt med temperaturen (cirka 1 % / °C). Förväntat område värdena för instrument och kontroller som tillverkas av Nova Biomedical. När en Stat Profile pHox/ Ultra/CCX-autokassetten installeras kan den användas i upp till 35 dagar från initialinstallationsdatumet i systemet vid den tidpunkt systemet indikerar att kassetten är giltig. En Stat Profile pHox/ Ultra/Critical Care Xpress-autokassetten kan sätt i och tas bort från pHox/ Ultra/CCX-analysatorn maximalt sex gånger.

Spårbarhets - Standard
Analyser sparas med NIST Standardreferensmaterial.

Referensintervall
Koncentrationer sammansatta för att representera tre pH-nivåer (Acidosis, Normal pH och Alkalosis), och med Låg-Normal och Hög Hct/Hb nivåer.

Värden för det förväntade kliniska området för dessa analyser i patientblod finns i följande kapitel: Tietz, NW ed 1996 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Den som använder produkten kanske vill fastställa MEDELVÄRDEN och FÖRväNTADE OMRÅDEN i sitt laboratorium.

Förväntade områden
Det FÖRväNTADE OMRÅDET för varje analys fastställdes av Nova Biomedical genom att flera körningar för varje kontrollnivå vid 37 °C på flera instrument utfördes.

Det FÖRväNTADE OMRÅDET indikerar maximala antalet avvikelser från medelvärdet som kan förväntas under andra laboratorieförhållanden för instrument som arbetar inom specifikationerna. Se Förväntade områden-tabellen.

How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Hur man definierar och fastställer referensintervall i ett kliniskt laboratorium); godkänd riktlinje - andra utgåvan, NCCLS C28-A2, Volym 20, Nummer 13

Descrizione del prodotto
Sostanza acquosa di controllo qualità per il monitoraggio delle misurazioni di pH, pCO₂, pO₂, SO₂, ematocrito (Hct) ed emoglobina (Hb), da utilizzare ESCLUSIVAMENTE con gli analizzatori Nova Biomedical. Ciascuna cartuccia automatica di controllo contiene controlli formulati a tre livelli clinicamente significativi:

- Control 1** Acidosi, SO₂ basso, Hct/Hb basso-normale
- Control 2** pH normale
- Control 3** alcalosi, con SO₂, Hct/Hb alto

Uso previsto
Per uso diagnostico in vitro a fini diagnostici in vitro per il monitoraggio delle prestazioni degli analizzatori Stat Profile pHox/ Ultra/Critical Care Xpress Nova Biomedical.

Metodo
Per informazioni, consultare il Manuale di istruzioni per l'uso dell'analizzatore Stat Profile pHox/ Ultra/CCX.

Composizione
Soluzione tampone di bicarbonato in cui la cartuccia automatica di controllo consiste in 3 sacche flessibili, ciascuna con un livello noto di pH. Le soluzioni sono equilibrate con livelli noti di O₂, CO₂ e N₂. Le caratteristiche di riflettanza emettono un segnale equivalente al valore noto di saturazione dell'ossigeno nel sangue intero. Le caratteristiche di conduttività sono equivalenti al valore noto di ematocrito nel sangue intero. I segnali di riflettanza e conduttività sono equivalenti al valore noto di emoglobina nel sangue intero. Inibizione delle muffe. Ogni sacca flessibile di controllo 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 agitarla. Utilizzo diagnostico in vitro. Per istruzioni complete sull'uso, consulti sull'utilizzo di controlli, informazioni sulla risoluzione del problema e metodo e principi della procedura di analisi, consultare le istruzioni per l'uso dell'analizzatore Stat Profile pHox/ Ultra/Critical Care Xpress. Adottare la procedura standard per la manipolazione dei reagenti di laboratorio.

Conservazione
Conservare a 2-8 °C. NON CONGELARE. Attenersi scrupolosamente alle indicazioni di equilibratura a temperatura ambiente prima dell'uso come indicato nelle "Istruzioni per l'uso". Sull'etichetta di ciascuna cartuccia sono stampati numero del lotto e data di scadenza.

Istruzioni per l'uso
Conservare i controlli a una temperatura di circa 24-26 °C per almeno 24 ore prima di aprirli. 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 sul materiale di controllo analizzato. Mescolare delicatamente la cartuccia automatica per inversione per alcuni secondi. NON agitarla.

Limitazioni
I valori di PO₂ variano con andamento inverso alla temperatura (approssimativamente 1% / °C). I valori di intervallo previsti sono specifici degli strumenti e dei controlli prodotti da Nova Biomedical. Una volta installata, è possibile utilizzare ogni cartuccia automatica Stat Profile pHox/ Ultra/CCX per un massimo di 35 giorni dalla data di installazione iniziale nel sistema, alla scadenza del tempo previsto il sistema segnalerà che la cartuccia non è più valida.

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

Intervallo di riferimento
La formulazione della concentrazione rappresenta tre livelli di pH (acidosi, pH normale e alcalosi) e livelli di Hct/Hb (basso-normale e alto).

L'intervallo clinico di valori previsto per gli analisi specificati nel sangue dei pazienti è citato nel libro di testo di chimica clinica di Tietz, NW ed. 1996, W.B. Saunders Co.

Si consiglia agli utenti di determinare VALORI MEDI e INTERVALLI PREVISTI nel proprio laboratorio.

Intervallo previsto
L'INTERVALLO PREVISTO per ciascun analisi 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