



**Descripción del producto**  
El producto está compuesto por 3 bolsas flexibles dentro de un cartón. Cada bolsa contiene material líquido para controlar pH y óxido de carbono ( $\text{pCO}_2$ ), hematócrito (Hct), hemoglobina (Hb), 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 Nova Biomedical. Formulado en tres niveles:

**Control 1** Acidosis, con electrolito alto, glucosa anormal alta, lactato anormal alta  
**Control 2** Acidosis, con electrolito bajo, glucosa normal alta, glucosa alta, lactato normal  
**Control 3** Alcalosis, con SO<sub>2</sub>, Hct/Hb alto, electrolito bajo, glucosa normal baja, glucosa alta, lactato normal

**Uso correcto**  
Para uso diagnóstico in vitro, a fin de supervisar el comportamiento de los Analizadores Stat Profile pHOx Plus L.

**Metodología**  
Consultar el Manual de instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pHOx Plus L.

**Soluciones**  
Se suministran tres soluciones diferentes, cada control tiene pH conocido y niveles conocidos de Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup>, 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. Las características de conductividad son equivalentes a un valor conocido de hematócrito en sangre total. Las características de conductividad son equivalentes a un valor conocido de hemoglobina en sangre. Inhibido contra moho. Cada bolsa contiene un volumen mínimo de 100 mL. El producto no contiene sustancias de origen humano. No obstante, se recomienda lavar las manos para la manipulación de estos materiales. (REF. NCCLS C28-A2 DEL NCCLS)

**Averías y precauciones**

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 aparece en la etiqueta de la bolsa es igual al número de lote indicado en el cartucho de control. Mezclar el contenido del cartucho invirtiéndolo con suavidad durante varios segundos. 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. 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 control, procedimientos de manejo 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.

**Limitaciones**  
Los valores de PO<sub>2</sub> varían en forma inversa con la temperatura (aproximadamente 1% / °C). Los valores del Rango esperado son específicos para los instrumentos y calibradores fabricados por Nova Biomedical.

**Trazabilidad de los estandares**  
Los parámetros se basan en los Materiales de Referencia Estándar del NIST (National Institute of Standards and Technology, Instituto Nacional de Normas y Tecnología).

**Intervalos de referencia**  
Las concentraciones son formuladas de manera tal que representen tres niveles de pH (acidosis, pH normal y alcalosis).

El RANGO ESPERADO para estos parámetros medios en sangre de paciente se menciona en Tietz, NW ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Los análisis pueden determinar VALORES MEDIOS Y RANGOS ESPERADOS EN SUS propias laboratorios.

**Rangos esperados**  
Nova Biomedical determina el RANGO ESPERADO para cada parámetro mediante series múltiples de control en la gama de 37 °C y 100 mL en las condiciones del instrumento. 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 de los rangos esperados.

<sup>1</sup> How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Cómo definir y determinar intervalos de referencia en el laboratorio clínico); guía 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 substância aquosa de control formulada para monitorizar el desempenho dos equipamentos Nova Biomedical (Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup>, glucose (Glu) e lactato (Lac)) para uso EXCLUSIVO em analizadores Nova Biomedical. Formulado em três níveis:

**Control 1** Acidose, com eletrólito alto, valores da glicose anormal altos, valores do lactato anormal altos  
**Control 2** Acidose, com SO<sub>2</sub>, Hct/Hb alto, eletrólito normal, valores da glicose normal altos, valores da glicose normal baixos  
**Control 3** Alcalose, com SO<sub>2</sub>, Hct/Hb alto, eletrólito baixo, glicose normal baixa, glicose alta, lactato normal

**Uso pretendido**  
Para uso em diagnóstico in vitro para monitorizar o desempenho dos equipamentos Nova Biomedical Stat Profile pHOx Plus L.

**Metodologia**  
Consultar o Manual de Instruções do analisador Stat Profile pHOx Plus L.

**Composição**  
Uma solução-lâmpada de bicarbonato, cada controle com um pH conhecido e níveis de Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>2+</sup>, glicose e lactato. As soluções estão equilibradas com níveis conhecidos de O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> e N<sub>2</sub>. As características de reflexão emitem um sinal equivalente a uma saturação de oxigénio conhecido no sangue total. O sinal de condutividade é equivalente a um valor de hematocrito no sangue total. As características de reflexão e condutividade são equivalentes a um valor conhecido de hemoglobina no sangue. Inibido contra moho. Cada saco contém um volume mínimo de 100 mL. Não contém componentes de origem humana. Não obstante, se recomenda lavar as mãos para a manipulação de estes substâncias. (REF. DOCUMENTO NCCLS M29-12)

**Avisos e advertências**  
Ten de ser conservado a aproximadamente 24-26°C durante, pelo menos, 24 horas antes de 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 controlos, procedimentos de manejo de problemas e resolução de problemas, bem como a metodologia e princípios dos procedimentos de teste.

Seguir as práticas normais exigidas para a manipulação de reagentes de laboratório.  
Conservar a 2-8°C, NO 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 de ser utilizado. Para utilização em in vitro. Consultar as instruções de utilização completas para uso dos controlos, procedimentos de manejo de problemas e resolução de problemas, bem como a metodologia e princípios dos procedimentos de teste.

Conservar a 2-8°C. NÃO CONGELAR. A data de validade está impressa em cada 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 calibradores fabricados pela Nova Biomedical.

**Rastreabilidade dos padrões**  
Os análitos são analisados por comparação a materiais de referência certificados NIST.

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

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

Os utilizadores poderão querer determinar os VALORES MEDIOS (MEAN VALUES) e as GAMAS PREDICTAS (PREDICTED RANGES) no seu próprio laboratório.

**Gamas previstas**  
A GAMA PREDICTA (EXPECTED RANGE) para cada analito foi determinada na Nova Biomedical, resultando várias vezes cada analito de controlo, a 37°C, em vários instrumentos.

A GAMA PREDICTA é obtida a partir de resultados obtidos em instrumentos previstos sob diferentes condições laboratoriais em instrumentos a funcionar dentro da especificação. Consultar a Tabela das Gamas Previstas.

<sup>1</sup> How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Como definir y determinar intervalos de referencia en el laboratorio clínico); guía aprobada, segunda edición, NCCLS C28-A2, Volume 20, Número 13

**Descripción del producto**  
Composé de 3 pochettes, duples en emballage carton. Chaque pochette contient un produit aqueux de composition identique en termes de mesures de pH,  $\text{pCO}_2$ ,  $\text{SO}_2$ , hématocrite (Hct), hémaglobine (Hb),  $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ , glucose (Glu) et lactate (Lac), à utiliser UNIQUEMENT avec les analyseurs Nova Biomedical. Formulation à trois niveaux :

**Control 1** Acidose, avec électrolyte élevé, glucose anormale haute, lactate anormale haute

**Control 2** Acidose, avec  $\text{SO}_2$ , Hct/Hb élevé, électrolyte normal, glucose normale haute, glucose normale basse, lactate normal

**Control 3** Alcalose, avec  $\text{SO}_2$ , Hct/Hb élevé, électrolyte basse, glucose normale basse, glucose haute, lactate normale

**Uso pretendido**  
Utilisé pour l'analyse in diagnostic in vitro pour contrôler le fonctionnement des analyseurs Nova Biomedical Stat Profile pHOx Plus L.

**Méthodologie**  
Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile pHOx Plus L.

**Composition**  
Solutions tamponnées de bicarbonate, chaque contrôle ayant un pH connu et des teneurs connues en  $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ , Glu et Lac. Les solutions sont équilibrées avec des niveaux connus en  $\text{O}_2$ ,  $\text{CO}_2$  et  $\text{N}_2$ . Les caractéristiques de facteur de réflexion émettent un signal équivalent à une valeur connue de saturation d'oxygène dans le sang total. Le signal de conductivité est équivalent à une valeur connue de hématocrite dans le sang total. Les caractéristiques de facteur de réflexion et de conductivité sont équivalentes à une teneur connue de globuline dans le sang. Inhibé contre mois. Chaque sachet contient un volume minimum de 100 mL. Ces sacs ne contiennent aucun composant d'origine humaine. Si nécessaire, lavez-vous les mains pour la manipulation de ces produits. (REF. NCCLS M29-12)

**Attention et précautions :**

Conserver à 24-26°C pendant au moins 24 heures avant utilisation. NE PAS CONGELER. Prévu pour utilisation en diagnostic in vitro. Consulter les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile pHOx Plus L pour les instructions complètes, y compris les recommandations pour le usage des contrôles, les informations sur la résolution des 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 imprimer sur chaque carte.

**Instructions d'utilisation**  
Conserver les cartouches à 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 sur la carte de la cartouche est identique au numéro de lot indiqué sur la cartouche de contrôle.

Mélanger le contenu de la cartouche en la renversant doucement pendant plusieurs secondes. Ne pas la secouer.

**Limitations**  
Les valeurs en  $\text{PO}_2$  varient inversement à la température (approximativement 1% / °C).

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

**Tableau des standards**  
Chaque étalonnage des paramètres selon les produits de référence standard du NIST (National Institute of Standards and Technology).

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

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

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

**Fourchettes attendues**  
La FOURCHETTE ATTENDUE de chaque analyse a été déterminée par Nova Biomedical en utilisant un étalonnage à 37°C et 100 mL pour plusieurs instruments.

La FOURCHETTE ATTENDUE indique les déviations maximum de la valeur moyenne que l'on peut attendre dans différentes conditions de laboratoire pour des instruments exploités dans les limites de spécification. Consultez la Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

<sup>1</sup> How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Définition et détermination des intervalles de référence en laboratoire clinique); approbation guideline-second edition (normes approuvées, deuxième édition), NCCLS C28-A2, Volume 20, Number 13

**Produktbeskrivning**  
Innehåller 3 facklåda påsar i en kartong. Varje påse innehåller ett vattenlösigt kvalitetskontrolls-material för övervakning av mätning av pH,  $\text{pCO}_2$ ,  $\text{SO}_2$ , hematokrit (Hct), hemoglobinv (Hb),  $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ , glucose (Glu) och laktat (Lac) med till Nova Biomedical-analysator. Sammansatt vid tre nivåer:

**Control 1** Acidose, med Hög elektrolyt, med Hög normal Glu, Hög normal Hb, Låg normal Hct/Lac

**Control 2** Acidose, med  $\text{SO}_2$ , Hög Hct/Hb, med Normal elektrolyt, Hög Hb/Hb, Låg normal Glu, Normal Lac

**Control 3** Alkalose, med  $\text{SO}_2$ , Hög Hct/Hb, Låg elektrolyt, Låg Glu normal, Hög Hb/Hb

**Avsedd användning**  
För laboratoriediagnosisk användning för övervakning av prestanda hos Nova Biomedical Stat Profile pHOx Plus L-analysator.

**Metodik**  
Se bruksanvisningen för Stat Profile pHOx Plus L-analysatorn.

**Composition**  
En buffrad bicarbonatslösning, varje kontroll med ett känt pH-värde och kända nivåer av  $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ , Glu och Lac. Lösningarna utjämns med kända nivåer av  $\text{O}_2$ ,  $\text{CO}_2$  och  $\text{N}_2$ . Reflexions- och konduktivitetssegningskemikalier motiverar ett känt hemoglobinvärde i blödet. Reflexions- och konduktivitetssegningskemikalier motiverar ett känt hematokritvärde i blödet. Möglighämmande. Varje påse innehåller en volym minst 100 mL. Dessa produkter innehåller ingen mänsklig hänterad. Korrekt laboratoriepraxis ska dock följas från dessa material hanteras. (REF. NCCLS M29-12)

**Varnings och förståsikringsbestyrkande:**

Ten de ser conservado a aproximadamente 24-26°C durante, pelo menos, 24 horas antes de 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 controlos, procedimentos de manejo de problemas e resolução de problemas, bem como a metodologia e princípios dos procedimentos de teste.

Conservar a 2-8°C, NO 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 de ser utilizado. Para utilização em in vitro. Consultar as instruções de utilização completas para uso dos controlos, procedimentos de manejo de problemas e resolução de problemas, bem como a metodologia e princípios dos procedimentos de teste.

Conservar a 2-8°C. NÃO CONGELAR. A data de validade está impressa em cada 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 calibradores fabricados pela Nova Biomedical.

**Rastreabilidade dos padrões**  
Os análitos são analisados por comparação a materiais de referência certificados NIST.

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

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

Os utilizadores poderão querer determinar os VALORES MEDIOS (MEAN VALUES) e as GAMAS PREDICTAS (PREDICTED RANGES) no seu próprio laboratório.

**Gamas previstas**  
A GAMA PREDICTA (EXPECTED RANGE) para cada analito foi determinada na Nova Biomedical, resultando várias vezes cada analito de controlo, a 37°C, em vários instrumentos.

A GAMA PREDICTA é obtida a partir de resultados obtidos em instrumentos previstos sob diferentes condições laboratoriais em instrumentos a funcionar dentro da especificação. Consultar a Tabela das Gamas Previstas.

<sup>1</sup> How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Como definir y determinar intervalos de referencia en el laboratorio clínico); guía aprobada, segunda edición, NCCLS C28-A2, Volym 20, Número 13

**Descripción del producto**  
Consiste in 3 sacchetti flessibili all'interno di una scatola di cartone. Ogni sacco contiene una sostanza che serve per il controllo dell'analisi con pH,  $\text{pCO}_2$ ,  $\text{SO}_2$ , hematocrite (Hct), emoglobina (Hb),  $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ , glucosio (Glu) e lattato (Lac), a utilizzar UNICOAMENTE con gli analizzatori Nova Biomedical. Tre livelli di formulazione:

**Control 1** Acidosis, con elettrolyte elevato, glucosio anormale alta, lattato anormale alto

**Control 2** Acidosis, con  $\text{SO}_2$ , Hct/Hb alto, elettrolyte basso, glucosio alta, lattato basso

**Control 3** Alcalosi, con  $\text{SO}_2$ , Hct/Hb alto, elettrolyte basso, glucosio normale basso, lattato normale

**Uso previsto**  
Da utilizzarsi a fini diagnostici in vitro per il monitoraggio delle prestazioni degli analizzatori Stat Profile pHOx Plus L.

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

**Composizione**  
Soluzione tamponnata di bicarbonato in cui ciascun controllo ha un livello noto di pH e livelli noti di  $\text{Na}^+$ ,  $\text{K}^+$ ,  $\text{Cl}^-$ ,  $\text{Ca}^{2+}$ , Glu e Lac. Le soluzioni sono equilibrate con livelli noti di  $\text{O}_2$ ,  $\text{CO}_2$  e  $\text{N}_2$ . Le caratteristiche di riflettore di conductività sono equivalenti a valori noti di saturazione dell'ossigeno nel sangue totale. Il segnale di conductività è equivalente a valori noti di ematocrito nel sangue intero. Le caratteristiche di riflettore di conductività sono equivalenti a un teneur de conductivité dans les hématocrites dans le sang total. Le signal de conductivité est équivalent à la valeur notée de la conductivité dans le sang total. Inibizione: inibizione delle muafe. Ogni sacco contiene un volume minimo di 100 mL. Non contiene componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di lavoro per la manipolazione delle sostanze. (RIF. NCCLS M29-12)

**Attenzione e precauzioni**  
Conservare a una temperatura di 24-26°C per almeno 24 ore prima dell'uso. NON CONGELARE.

Utilizzare immediatamente la soluzione per il monitoraggio delle prestazioni degli analizzatori di laboratorio Stat Profile pHOx Plus L.

**Istruzioni per l'uso**  
Conservare le cartucce a una temperatura di circa 10-20°C per almeno 24 ore prima di aprire. Per le indicazioni di uso, vedere le istruzioni per l'uso dell'analizzatore Stat Profile pHOx Plus L.

**Intervalli di riferimento**  
Le formule dei controlli sono equivalenti a valori noti di saturazione dell'ossigeno nel sangue totale. Il segnale di conductività è equivalente a valori noti di ematocrito intero. Le caratteristiche di riflettore di conductività sono equivalenti a un teneur de conductivité dans les hématocrites dans le sang total. Il segnale di conductività è equivalente a la valeur notée de la conductivité dans le sang total. Inibizione: inibizione delle muafe. Ogni sacco contiene un volume minimo di 100 mL. Non contiene componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di lavoro per la manipolazione delle sostanze. (RIF. NCCLS M29-12)

**Avvertenze e precauzioni**  
Conservare a 2-8°C. NON CONGELARE. La data di scadenza è riportata su ciascuna cartuccia.

**Istruzioni per l'uso**  
Conservare le cartucce a una temperatura di circa 10-20°C per almeno 24 ore prima di aprire. Per le indicazioni di uso, vedere le istruzioni per l'uso dell'analizzatore Stat Profile pHOx Plus L.

**Intervalli di riferimento**  
Le formule dei controlli sono equivalenti a valori noti di saturazione dell'ossigeno nel sangue totale. Il segnale di conductività è equivalente a valori noti di ematocrito intero. Le caratteristiche di riflettore di conductività sono equivalenti a un teneur de conductivité dans les hématocrites dans le sang total. Il segnale di conductività è equivalente a la valeur notée di conductivité nel sangue totale. Inibizione: inibizione delle muafe. Ogni sacco contiene un volume minimo di 100 mL. Non contiene componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di lavoro per la manipolazione delle sostanze. (RIF. NCCLS M29-12)

**Intervalli di riferimento**  
Le formule dei controlli sono equivalenti a valori noti di saturazione dell'ossigeno nel sangue totale. Il segnale di conductività è equivalente a valori noti di ematocrito intero. Le caratteristiche di riflettore di conductività sono equivalenti a un teneur de conductivité dans les hématocrites dans le sang total. Il segnale di conductività è equivalente a la valeur notée di conductivité nel sangue totale. Inibizione: inibizione delle muafe. Ogni sacco contiene un volume minimo di 100 mL. Non contiene componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di lavoro per la manipolazione delle sostanze. (RIF. NCCLS M29-12)

**Intervalli di riferimento**  
Le formule dei controlli sono equivalenti a valori noti di saturazione dell'ossigeno nel sangue totale. Il segnale di conductività è equivalente a valori noti di ematocrito intero. Le caratteristiche di riflettore di conductività sono equivalenti a un teneur de conductivité dans les hématocrites dans le sang total. Il segnale di conductività è equivalente a la valeur notée di conductivité nel sangue totale. Inibizione: inibizione delle muafe. Ogni sacco contiene un volume minimo di 100 mL. Non contiene componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di lavoro per la manipolazione delle sostanze. (RIF. NCCLS M29-12)

**Intervalli di riferimento**  
Le formule dei controlli sono equivalenti a valori noti di saturazione dell'ossigeno nel sangue totale. Il segnale di conductività è equivalente a valori noti di ematocrito intero. Le caratteristiche di riflettore di conductività sono equivalenti a un teneur de conductivité dans les hématocrites dans le sang total. Il segnale di conductività è equivalente a la valeur notée di conductivité nel sangue totale. Inibizione: inibizione delle muafe. Ogni sacco contiene un volume minimo di 100 mL. Non contiene componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di lavoro per la manipolazione delle sostanze. (RIF. NCCLS M29-12)

**Intervalli di riferimento**  
Le formule dei controlli sono equivalenti a valori noti di saturazione dell'ossigeno nel sangue totale. Il segnale di conductività è equivalente a valori noti di ematocrito intero. Le caratteristiche di riflettore di conductività sono equivalenti a un teneur de conductivité dans les hématocrites dans le sang total. Il segnale di conductività è equivalente a la valeur notée di conductivité nel sangue totale. Inibizione: inibizione delle muafe. Ogni sacco contiene un volume minimo di 100 mL. Non contiene componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di lavoro per la manipolazione delle sostanze. (RIF. NCCLS M29-12)

**Intervalli di riferimento**  
Le formule dei controlli sono equivalenti a valori noti di saturazione dell'ossigeno nel sangue totale. Il segnale di conductività è equivalente a valori noti di ematocrito intero. Le caratteristiche di riflettore di conductività sono equivalenti a un teneur de conductivité dans les hématocrites dans le sang total. Il segnale di conductività è equivalente a la valeur notée di conductivité nel sangue totale. Inibizione: inibizione delle muafe. Ogni sacco contiene un volume minimo di 100 mL. Non contiene componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di lavoro per la manipolazione delle sostanze. (RIF. NCCLS M29-12)

**Intervalli di riferimento**  
Le formule dei controlli sono equivalenti a valori noti di saturazione dell'ossigeno nel sangue totale. Il segnale di conductività è equivalente a valori noti di ematocrito intero. Le caratteristiche di riflettore di conductività sono equivalenti a un teneur de conductivité dans les hématocrites dans le sang total. Il segnale di conductività è equivalente a la valeur notée di conductivité nel sangue totale. Inibizione: inibizione delle muafe. Ogni sacco contiene un volume minimo di 100 mL. Non contiene componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di lavoro per la manipolazione delle sostanze. (RIF. NCCLS M29-12)

**Intervalli di riferimento**  
Le formule dei controlli sono equivalenti a valori noti di saturazione dell'ossigeno nel sangue totale. Il segnale di conductività è equivalente a valori noti di ematocrito intero. Le caratteristiche di riflettore di conductività sono equivalenti a un teneur de conductivité dans les hématocrites dans le sang total. Il segnale di conductività è equivalente a la valeur notée di conducttività nel sangue totale. Inibizione: inibizione delle muafe. Ogni sacco contiene un volume minimo di 100 mL. Non contiene componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di lavoro per la manipolazione delle sostanze. (RIF. NCCLS M29-12)

**Intervalli di riferimento**  
Le formule dei controlli sono equivalenti a valori noti di saturazione dell'ossigeno nel sangue totale. Il segnale di conductività è equivalente a valori noti di ematocrito intero. Le caratteristiche di riflettore di conductività sono equivalenti a un teneur de conducttività dans les hématocrites dans le sang total. Il segnale di conductività è equivalente a la valeur notée di conductività nel sang