

Stat Profile® Critical Care Xpress Chemistry Controls & Performance Check Solution Auto-Cartridge With Creatinine

Chemiekontrollen und Leistungstest-Lösung Auto-OK-Kassette mit Creatinin, Αυτόματη Κασέτα Χημικών Ελεγκτών & Διαλύματος Ελέγχου
Απόδοσης Με Κρεατινίνη, Cartucho automático para Controles para química y Solución de verificación de comportamiento con creatinina,
Cartouche CQ de contrôles chimiques et de solution de contrôle de linéarité avec créatinine, Cartuccia automatica controlli chimici e soluzione
controllo prestazioni con creatinina, Controlos de química & Cartucho automático de Solução de Verificação de Desempenho com creatinina,
Autokassett med kemiska kontroller och prestandakontrollösning med kreatinin

CONTROL 4 5

PERFORMANCE CHECK SOLN

LOT 808630 2010-02

Revised: 2009-01

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

		CONTROL 4	CONTROL 5
Na ⁺	mmol/L	136.0-144.0	110.5-118.5
K ⁺	mmol/L	3.72-4.22	6.10-6.70
Cl ⁻	mmol/L	121.3-130.3	91.5-100.5
Ca ⁺⁺	mmol/L	1.03-1.19	1.51-1.75
Mg ⁺⁺	mmol/L	0.51-0.69	0.91-1.21
Glu	mg/dL	73-87	262-312
Glu	mmol/L	4.05-4.83	14.54-17.32
Lac	mmol/L	1.7-2.3	6.3-7.7
BUN	mg/dL	14-24	52-66
BUN	mmol/L	10.0-17.1	37.1-47.1
Urea	mg/dL	30.0-51.5	111.5-141.6
Urea	mmol/L	5.0-8.6	18.6-23.6
Creatinine	mg/dL	0.7-1.3	5.2-7.2
Creatinine	μmol/L	61.9-115.0	459.7-636.5

Product Description
Carton contains three bags. Two bags contain assayed quality control material formulated for monitoring the measurement of Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glucose, Lactate, BUN and Creatinine (Control 4 and 5). One bag contains an aqueous quality control material to verify glucose and creatinine membrane performance. (Performance Check Solution).
A charge kit consisting of three syringes filled with creatinine solution is included for cartridge activation prior to installation.

Intended Use
For in vitro diagnostic use to monitor the performance of the Stat Profile Critical Care Xpress Analyzer and to insure optimum performance of glucose and creatinine membranes.
Performance check solution should be analyzed before controls are run and after changing glucose or creatinine membranes.

Methodology
Refer to Stat Profile Critical Care Xpress Analyzer Instructions for Use Manual.

Composition
Controls (4 and 5) contain known concentrations of Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glucose, Lactate, BUN, and Creatinine at two levels. Performance Check Solution is a buffered salt solution containing known levels of Glucose, Creatinine, and Creatine.
Each bag contains a minimum volume of 100 mL.
Contains no constituents of human origin, however, good laboratory practice should be followed during handling of these materials.

Warning and Precautions
For in vitro diagnostic use. Do not freeze. Refer to the Stat Profile Critical Care Xpress Instructions for Use Manual for complete directions. Follow standard practices required for handling laboratory controls.

Storage
Store at 2-8°C. Do not freeze. Each cartridge has lot number and expiration date printed on the label.

Directions for Use
Activation of Cartridge
Each level of control must be charged with the creatinine syringe prior to installation of the Controls Auto-Cartridge. The three syringes are labeled and color coded to correspond to the fitments on the carton for each level of control.
1. Hold the syringe with tip side down and remove protective cap.
2. Attach one of the enclosed needle assemblies into the syringe. Remove the protective cover from needle.
3. Match the color and label of the syringe to the appropriate fitment and insert needle.
4. Slowly depress syringe plunger until the contents are dispensed.
5. DO NOT PULL BACK ON THE PLUNGER TO FLUSH CONTENTS OF SYRINGE.
6. Remove needle/syringe assembly from fitment and discard in appropriate sharps container.
7. Repeat Steps 1-5 for next two levels.
8. Mix Cartridge well by gently inverting for 1 minute.
9. DO NOT SHAKE THE CARTRIDGE.

Limitations
For use on Nova Biomedical Analyzers Only. Once installed, the Auto-Cartridge may be used for a maximum of 21 days from the date of initial activation and installation. The Analyzer will indicate that the cartridge is invalid at that time.

This product is warranted to perform as described in this product insert, and Nova Biomedical disclaims any implied warranty or merchantability or fitness for any other purpose, and in no event shall Nova Biomedical be liable for any consequential damages arising out of the aforesaid expressed warranty.

Traceability of Controls/Solution
Analyses are traced to NIST Standard reference materials.

Reference Intervals
Concentrations are formulated at normal and abnormal levels expected in patient blood. The expected clinical ranges of patient blood is referenced in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry. W.B. Saunders Co.
Users may wish to determine Expected Ranges in their own laboratory.²

Expected Ranges
The expected range for each analyte was determined at Nova Biomedical using replicate determinations on Nova analyzers. The expected range indicates the maximum deviations from the mean value that may be expected under differing laboratory conditions for analyzers equipped with specified Ranges. Refer to Expected Ranges Table for Control 4 and 5 values. Performance Check Solution results for glucose and creatinine will be Pass or Fail.

¹ NCCLS Document M29-T2.

² How to define and determine reference intervals in the clinical laboratory; approved guideline-second edition, NCCLS C28-A2, Volume 20, Number 13.

Produktbeschreibung
Der Karton enthält drei Beutel. Zwei Beutel enthalten geprüfte Qualitätskontrollmaterial, das für die Überwachung der Messung von Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, Harnstoff und Creatinin (Kontrollen 4 und 5) formuliert wurde. Ein Beutel enthält ein wässriges Qualitätskontrollmaterial zur Überprüfung der Leistung der Glukose- und Creatinin-Membran (Leistungstest-Lösung).
Ein Charge-Set bestehend aus drei mit Creatinin-Lösung gefüllten Spritzen ist ebenfalls enthalten. Damit wird die Kassette vor dem Einsetzen aktiviert.

Verwendungszweck
Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung des Stat Profile Critical Care Xpress-Analysengeräts und zur Sicherstellung optimaler Leistung der Glukose- und Creatinin-Membranen.
Die Leistungstest-Lösung sollte analysiert werden, bevor Kontrollen durchgeführt werden und nachdem die Glukose- oder Creatinin-Membran ausgetauscht wurden.

Methodologie
Informationen hierzu finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des Stat Profile Critical Care Xpress-Analysengeräts.

Zusammensetzung
Die Kontrollen (4 und 5) enthalten eine bekannte Konzentration an Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glukose, Laktat, Harnstoff und Creatinin in zwei Stufen. Die Leistungstest-Lösung ist eine gepufferte Salzlösung mit bekannten Mengen von Glukose, Kreatinin und Kreatin.
Jeder Beutel enthält mindestens 100 mL.
Enthält keine Bestandteile menschlichen Ursprungs, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Laborpraxis geachtet werden.

Warnhinweise und Vorsichtshinweise
Für Verwendung zur In-vitro-Diagnose. NICHT EINFRIEREN! Vollständige Anweisungen hierzu finden Sie im Bedienhandbuch und Farbcodes der jeweiligen Kontrollstufe an der Kassette entsprechen.
Die standardgemäß erforderlichen Verfahren für den Umgang mit Laborkontrollen.

Lagerung
Bei 2-8°C lagern. NICHT EINFRIEREN! Auf dem Etikett jeder Kassette ist eine Chargennummer und ein Verfallsdatum vermerkt.

Verwendungsanweisungen
Vor dem Einsetzen der Auto-OK-Kassette der Kontrollen muss jede Kontrollstufe mit einer Creatininspritze gefüllt werden. Die drei Spritzen sind mit einem Etikett sowie einem Farbcodieren versehen, welche den Etiketten und Farbcodes der jeweiligen Kontrollstufe an der Kassette entsprechen.
1. Die Spritze mit der Spitze nach unten halten und die Schutzkappe abnehmen.
2. Eine der beigefügten Nadeln auf die Spritze aufsetzen. Die Schutzabdeckung von der Nadel abheben.
3. Die Farbe und das Etikett der Spritze müssen der Farbe auf der Kassette entsprechen. Die Nadel in die Kassette einführen.
4. Den Kolben der Spritze nach unten drücken, bis der Inhalt aus der Spritze herausgedrückt ist. DEN KOLBEN DER SPRITZE NICHT HOCHZIEHEN, UM FLÜSSIGKEIT ZURÜCK IN DIE SPRITZE ZU ZIEHEN.
5. Die Nadel/Spritze wieder herausziehen und in einem Behälter für spitzen Gegenstände entsorgen.
6. Für die nächsten beiden Stufen die Schritte 1 - 5 wiederholen.
7. Die Kassette eine Minute lang leicht drehen, um den Inhalt zu vermischen. DIE KASSETTE NICHT SCHÜTTELN.

Einschränkungen
Nur zur Verwendung mit Nova Biomedical-Analysengeräten. Nach dem Einbau und der ersten Aktivierung kann die Auto-OK-Kassette maximal 21 Tage lang verwendet werden. Das Analysegerät zeigt eine Meldung an, wenn der Nutzungszeitraum für die Kassette abgelaufen ist. Wir garantieren dafür, dass dieses Produkt die in der vorliegenden Produktbeschreibung aufgeführten Merkmale erfüllt. Nova Biomedical lehnt jegliche implizite Gewährleistung oder Garantie für Gebrauchstauglichkeit oder Eignung zu anderen Einsatzzwecken ab, und übernimmt in keinem Fall Haftung für Folgeschäden gleich welcher Art, die nicht unter die vorstehende Garantie fallen.

Nachverfolgbarkeit von Kontrollen/Lösungen
Analysen werden auf NIST-Standardreferenzmaterialien zurückverfolgt.

Referenzintervalle
Die Konzentrationsformen wurden entsprechend den normalen und abnormalen, im Blut der Patienten zu erwartenden Werten formuliert.
Auf den erwarteten klinischen Wertebereich dieser Analyte in Patientenblut wird in Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. hingewiesen: Saunders Co.
Benutzer möchten möglicherweise Erwartete Bereiche in ihren eigenen Laboren ermitteln.²

Erwartete Bereiche
Der erwartete Bereich wurde für jede Analyt von Nova Biomedical mit Hilfe wiederholter Bestimmungen auf Nova-Analysengeräten ermittelt. Der erwartete Bereich gibt die maximale Abweichung vom Mittelwert an, die unter verschiedenen Laborbedingungen für Analysengeräte, die innerhalb der Spezifikationen arbeiten, erwartet werden kann. Für die Werte der Kontrollstufen 4 und 5 siehe Tabelle Erwartete Bereiche. Die Ergebnisse für Leistungstest-Lösungen für Glukose und Creatin können entweder fehlerfrei oder fehlerhaft sein.

¹ NCCLS Dokument M29-T2.

² Definition und Bestimmung von Referenzintervallen im klinischen Labor; genehmigte Richtlinie - zweite Auflage, NCCLS C28-A2, Band 20, Nummer 13.

Περιγραφή Προϊόντος
Αντίστοιχα γυαλιστερό περιέχει τρία σκουλάκια. Δύο σκουλάκια περιέχουν υλικό ελέγχου ποιότητας που έχει αναμειχθεί και παρασκευάζεται για την παρακολούθηση της απόδοσης Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Γλυκόζης, Γαλακτικού Οξέος, BUN και Κρεατινίνης (Ελεγχός 4 και 5). Ένα σκουλάκι περιέχει υδατικό υλικό ελέγχου ποιότητας για την επαλήθευση της απόδοσης της μεμβράνης γλυκόζης και κρεατινίνης (Διάλυμα Ελέγχου Απόδοσης).
Περιλαμβάνεται ένα κιτ που αποτελείται από τρεις σύριγγες με διάλυμα κρεατινίνης για ενεργοποίηση της κασέτας πριν την εγκατάσταση.

Ενδεικνυόμενη χρήση
Για in vitro διαγνωστική χρήση για την παρακολούθηση της απόδοσης του Αναλυτή Stat Profile Critical Care Xpress και να διασφαλίσει την βέλτιστη απόδοση των μεμβρανών γλυκόζης και κρεατινίνης. Η ανάλυση του διαλύματος ελέγχου απόδοσης θα πρέπει να εκτελείται πριν την ανάλυση των διαλυμάτων ελέγχου και μετά την αλλαγή των μεμβρανών γλυκόζης ή κρεατινίνης.

Μεθοδολογία
Ανατρέξτε στις Οδηγίες Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile Critical Care Xpress.

Σύνθεση
Το διάλυμα ελέγχου (4 και 5) περιέχουν γνωστές συγκεντρώσεις Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Γλυκόζης, Γαλακτικού Οξέος, BUN και Κρεατινίνης σε δύο επίπεδα. Το διάλυμα ελέγχου απόδοσης είναι ένα ρυθμισμένο αλατικό υλικό που περιέχει γνωστά επίπεδα γλυκόζης, ουρίας, κρεατινίνης και κρεατίνης. Κάθε σκουλάκι περιέχει ελάχιστο όγκο 100 mL.
Αν και δεν περιέχονται συστατικά ανθρώπινης προέλευσης, ωστόσο πρέπει να ακολουθείται ορθή εργαστηριακή πρακτική κατά το χειρισμό των υλικών αυτών.

Προειδοποίηση και Προφυλάξεις
Για in vitro διαγνωστική χρήση. ΜΗΝ ΚΑΤΑΨΥΧΕΤΕ. Ανατρέξτε στο Εγχειρίδιο Οδηγών Χρήσης του Αναλυτή Stat Profile Critical Care Xpress για πλήρεις οδηγίες. Ακολουθήστε τις συνήθεις πρακτικές που απαιτούνται για το χειρισμό εργαστηριακών διαλυμάτων ελέγχου.

Φύλαξη
Φυλάσσεται στους 2-8°C. ΜΗΝ ΚΑΤΑΨΥΧΕΤΕ. Κάθε κασέτα έχει αριθμό παρτίδας και η ημερομηνία λήξης αναγράφεται στην ετικέτα.

Οδηγίες Χρήσης
Ενεργοποίηση Κασέτας
Κάθε επίπεδο διαλύματος ελέγχου πρέπει να τροφοδοτηθεί με τη σύριγγα κρεατινίνης πριν την εγκατάσταση της Αυτόματης Κασέτας Διαλυμάτων Ελέγχου. Οι τρεις σύριγγες φέρουν ετικέτα και κωδικοποίηση χρώματος, για να αντιστοιχούν στα εξαρτήματα της συσκευασίας για κάθε επίπεδο διαλύματος ελέγχου.
1. Κρατήστε τη σύριγγα με την άκρη προς τα κάτω και αφαιρέστε το προστατευτικό καπάκι.
2. Τοποθετήστε στη σύριγγα ένα από τα συνημμένα βελόνια που ακολουθούν. Αφαιρέστε το προστατευτικό καπάκι από τη βελόνα.
3. Συνδέστε το χρώμα και την ετικέτα της σύριγγας στο κατάλληλο εξάρτημα και εσώστε τη βελόνα.
4. Πιέστε αργά το εμβόλο της σύριγγας μέχρι να χορηγηθεί το περιεχόμενο της ΜΗΝ ΤΡΑΒΑΤΕ ΠΙΣΩ ΤΟ ΕΜΒΟΛΟ ΓΙΑ ΕΚΠΛΥΣΗ ΤΩΝ ΠΕΡΙΕΧΟΜΕΝΩΝ ΤΗΣ ΣΥΡΙΓΓΑΣ.
5. Αφαιρέστε το συνημμένο βελόνι από τη σύριγγα. Η απόρριψη του πρέπει να γίνεται στο κατάλληλο δοχείο απόρριξης αιχμηρών αντικειμένων.
6. Ανακινήστε το βελόνι 1-5 για να εμεικλώσει δύο επίπεδα.
7. Αναμείξτε καλά την Κασέτα αναποδογυρίζοντας την απαλά για 1 λεπτό. ΜΗΝ ΑΝΑΚΙΝΗΤΕ ΤΗΝ ΚΑΣΕΤΑ.

Περιορισμοί
Για χρήση σε Αναλυτές Nova Biomedical μόνο. Μόλις εγκαταστήσει, η Αυτόματη Κασέτα μπορεί να χρησιμοποιηθεί για έως και 21 ημέρες από την ημερομηνία της αρχικής ενεργοποίησης και εγκατάστασης. Ο Αναλυτής θα δηλώνει ότι η κασέτα δεν είναι εγχείρησις σε εκείνη τη συγκεκριμένη περίοδο.

Το προϊόν αυτό έχει εγνησί για την απόδοσή του, όπως περιγράφεται στο παρόν ένδεκτο και η Nova Biomedical δεσμεύεται να εγγυηθεί την απόδοσή του. Η Nova Biomedical δεσμεύεται να αποζημιώσει το προϊόν που αγοράστηκε από άλλο σκόπο και σε καμία περίπτωση η Nova Biomedical δεν φέρει ευθύνη για έμμεση ζημία που θα προκύψει από την προαναφερθείσα ρητή εγγύηση.

Ιχνηλασιμότητα Διαλυμάτων Ελέγχου/ Διαλύματος
Οι προσδιορισμένες ουσίες ανήχονται σύμφωνα με το Πρότυπο Υλικό Αναφοράς NIST.

Διασφαλιστή Αναφοράς
Οι συγκεντρώσεις παρασκευάζονται σε φυσιολογική και παθολογική επίπεδα στο αίμα του ασθενούς. Για το αναμενόμενο κλινικό εύρος, για αυτές τις προσδιορισμένες ουσίες στο αίμα του ασθενούς, γίνεται προσομοίωση στο Εγχειρίδιο Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co. Οι χρήστες μπορεί να επιθυμούν να προσδιορίσουν τα ΑΝΑΜΕΝΟΜΕΝΑ ΕΥΡΗ στο εργαστήριο τους.²

Αναμενόμενα Εύρη
Τα αναμενόμενα εύρη για τις προσδιορισμένες ουσίες που παρατίθενται στον παραπάνω πίνακα επιβεβαιώνονται χρησιμοποιώντας προσδιορισμούς ανθρώπων σε αναλυτές Nova. Το αναμενόμενο εύρος υποδεικνύει τις μέγιστες αποκλίσεις από τη μέση τιμή που αναμένεται υπό διαφορετικές εργαστηριακές συνθήκες να αναλυτές που λειτουργούν εντός των προδιαγραφών.
Ανατρέξτε στον Πίνακα Αναμενόμενων Εύρων για τις τιμές του Επιπέδου των Διαλυμάτων Ελέγχου 4 και 5. Το αποτέλεσμα του διαλύματος Ελέγχου Απόδοσης για τη γλυκόζη και την κρεατινίνη θα εμφανίζονται ως έπιτυχη ή ανεπιτυχη.

¹ Εγχειρίδιο NCCLS M29-T2.

² Πώς να Ορίσετε και να Προσδιορίσετε τα Διαστήματα Αναφοράς στο κλινικό εργαστήριο: εγκεκριμένες οδηγίες- δεύτερη έκδοση, NCCLS C28-A2, Τεύχος 20, Αριθμός 13.

EC REP Nova Biomedical UK

C3-5, Evans Business Centre, Deeside Industrial Park,
Deeside, Flintshire, UK, CH5 2JZ



Waltham, MA 02454-9141 U.S.A.

Descripción del producto

La caja contiene tres bolsas. Dos bolsas contienen material para control de calidad analizado, formulado para supervisar la medición de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glucosa, Lactato, BUN y Creatinina. (Control 4 y 5). Una bolsa contiene el cartucho automático de control de calidad para verificar el comportamiento de las membranas de glucosa y creatinina (Solución de verificación de comportamiento).

Set de carga con tres jeringas llenas de solución de creatinina para la activación del cartucho antes de su instalación.

Uso indicado

Para uso diagnóstico in vitro, a fin de supervisar el comportamiento del Analizador Stat Profile Critical Care Xpress y asegurar el óptimo comportamiento de las membranas de glucosa y creatinina. Se debe analizar la solución de verificación de comportamiento antes de correr los controles y después de cambiar las membranas de glucosa o creatinina.

Metodología

Consultar el Manual de Instrucciones de uso del Analizador Stat Profile Critical Care Xpress.

Composición

Los Controles (4 y 5) contienen concentraciones conocidas de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, Glucosa, Lactato, BUN y Creatinina en dos niveles. La Solución de control de desempeño es una solución salina amortiguada que contiene niveles conocidos de Glucosa, Creatinina y Creatina. Cada bolsa contiene un volumen mínimo de 100 mL.

El producto no contiene constituyentes de origen humano. No obstante, se deben seguir las buenas prácticas de laboratorio para la manipulación de estos materiales.¹

Advertencia y precauciones

Para uso diagnóstico in vitro. No congelar. Consultar las instrucciones completas en el Manual de Instrucciones de uso del Analizador Stat Profile Critical Care Xpress. Seguir las prácticas estándar requeridas para la manipulación de controles de laboratorio.

Almacenamiento

Almacenar a 2-8 °C. No congelar. Cada cartucho tiene el número de lote y la fecha de vencimiento impresos en la etiqueta.

Instrucciones de uso

Activación del cartucho
Cargar cada nivel de control con la jeringa de creatinina antes de instalar el Cartucho automático para control de calidad. Las tres jeringas están etiquetadas con el código de color que coinciden con las conexiones de la caja para cada nivel de control.

2. Colocar uno de los conjuntos de agujas provistos en la jeringa. Retirar la cubierta protectora de la aguja.

3. Asegurar que coincide el color y la etiqueta de la jeringa con la conexión adecuada e insertar la aguja.

4. Presionar lentamente el émbolo de la jeringa para administrar el contenido. NO TIRE DEL ÉMBOLO HACIA ATRÁS PARA APROVEITAR OS RESTOS EN LA SERINGA.

5. Retirar el conjunto de aguja/jeringa de la conexión y desechar en recipientes adecuados para objetos punzantes.

6. Repetir los pasos 1-5 para los dos niveles siguientes.

7. Mezclar bien el Cartucho invirtiéndolo suavemente durante 1 minuto. No agitar el cartucho.

Limitaciones

Para usar SICOLO con Analizadores de Nova Biomedical. Una vez instalado, el Cartucho automático se puede usar, como máximo, por 21 días a partir de la fecha en que se activó e instaló por primera vez. Cuando venza ese plazo, el Analizador indicará que el cartucho no es válido. Se garantiza que este producto funcionará como se describe en el prospecto del producto; Nova Biomedical desmiente cualquier garantía implícita, o declaración de comerciabilidad o aptitud para un determinado uso, en ningún caso Nova Biomedical será responsable de daños emergentes que surjan a partir de la garantía expresada anteriormente.

Trazabilidad de los controles/solución

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

Intervalos de referencia

Las concentraciones están formuladas en los niveles esperados normales y anormales medidos en sangre de pacientes.

Se han realizado una variedad de análisis esperados medidos en sangre de pacientes se mencionan en Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Los usuarios pueden determinar los Rangos esperados en sus propios laboratorios.²

Rangos esperados

Los análisis se han trazado según los Materiales de Referencia Estándar del NIST (National Institute of Standards and Technology, Instituto Nacional de Normas y Tecnología). Una vez instalado, el Cartucho automático se puede usar, como máximo, por 21 días a partir de la fecha en que se activó e instaló por primera vez. Cuando venza ese plazo, el Analizador indicará que el cartucho no es válido. Se garantiza que este producto funcionará como se describe en el prospecto del producto; Nova Biomedical desmiente cualquier garantía implícita, o declaración de comerciabilidad o aptitud para un determinado uso, en ningún caso Nova Biomedical será responsable de daños emergentes que surjan a partir de la garantía expresada anteriormente.

¹ Documento NCCLS M29-T2.

² How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Cómo definir y determinar intervalos de referencia en el laboratorio clínico); pauta aprobada - segunda edición, NCCLS C28-A2, volumen 20, número 13.

Descrição do produto

A caixa de cartão contém três sacos. Dois dos sacos contém uma substância de controlo de qualidade ensaiada, formulada para monitorizar a medição deNa⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glicose, lactato, BUN e creatinina (Controlos 4 e 5). Um dos sacos contém uma substância aquosa de controlo de qualidade para verificar o desempenho das membranas de glicose e creatinina (Solução de Verificação de Desempenho).

Está incluído um kit de carga contendo três seringas cheias com uma solução de creatinina para activação do cartucho antes da instalação.

Uso pretendido

Para diagnóstico in vitro para monitorizar o desempenho do analisador Stat Profile Critical Care Xpress e assegurar um desempenho ótimo das membranas de glicose e creatinina.

A Solução de Verificação de Desempenho deve ser analisada antes de os controlos serem executados e após a substituição das membranas de glicose ou creatinina.

Metodologia

Consultar o Manual de Instruções do analisador Stat Profile Critical Care Xpress.

Composição

Os controlos (4 e 5) contêm concentrações conhecidas de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glicose, lactato, BUN e creatinina em dois níveis. A solução de verificação do desempenho é uma solução salina com níveis conhecidos de glicose, creatinina e creatina. Cada bolsa contém um volume mínimo de 100 mL.

Não contém constituintes de origem humana, não obstante devem seguir-se as boas práticas de laboratório ao manusear este produto.

Aviso e precauções

Para diagnóstico in vitro. NÃO CONGELAR. Consultar o Manual de Instruções do analisador Stat Profile Critical Care Xpress para instruções completas. Seguir as práticas normalmente exigidas para o manuseamento de controlos laboratoriais.

Conservação

Conservar a 2-8°C. NÃO CONGELAR. Cada cartucho possui um número de lote e data de validade impressos no rótulo.

Instruções de utilização

Ativação do cartucho
Cada nível de controlo tem de ser carregado com a seringa de creatinina antes da instalação do cartucho automático de controlo. As três seringas estão rotuladas e possuem códigos de cor que correspondem às aberturas na caixa de cartão para cada nível de controlo.

1. Segurar a seringa com a ponta para baixo e remover a tampa de protecção.

2. Fixar um dos conjuntos de agulha fornecidos na seringa. Remover a cobertura de protecção da agulha.

3. Fazer corresponder a cor e o rótulo da seringa à abertura correcta e inserir a agulha.

4. Pressionar lentamente o êmbolo da seringa até o conteúdo ser extraído. NÃO PUXAR O ÊMBOLO PARA TRÁS PARA APROVEITAR OS RESTOS NA SERINGA.

5. Remover o conjunto da agulha/seringa da abertura e eliminar colocando num recipiente adequado para resíduos agulhas.

6. Repetir os passos 1-5 para os dois níveis seguintes.

7. Misturar o cartucho bem, invertendo delicadamente durante 1 minuto. Não agitar o cartucho.

Limites

Para uso exclusivo em analisadores Nova Biomedical. Uma vez instalado, o cartucho automático pode ser utilizado por um período máximo de 21 dias, a contar da data de activação e instalação iniciais. Decorrido esse período, o analisador indicará que o cartucho é inválido. O desempenho deste produto conforme descrito no seu folheto está garantido, a Nova Biomedical declina qualquer responsabilidade por qualquer garantia ou comerciabilidade ou aptidão para qualquer outro fim implícita e em nenhuma circunstância assumirá a Nova Biomedical qualquer responsabilidade por quaisquer danos indirectos que se verifiquem fora da garantia expressa atrás referida.

Rastreabilidade de controlos/solução

Os análises são analisados por comparação a materiais de referência certificados NIST.

Intervalos de referência

As concentrações são formuladas com níveis normais e anormais previstos no sangue do paciente.

As gamas clínicas previstas do sangue do paciente são recomendadas em Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Os utilizadores poderão querer determinar as Gamas previstas no seu próprio laboratório.²

Gamas previstas

A gama prevista para cada análise foi determinada pela Nova Biomedical, repetindo várias vezes cada nível em analisadores Nova. A gama prevista indica os desvios máximos em relação ao valor médio previstos em diferentes condições laboratoriais para analisadores que funcionem dentro das especificações. Consultar a tabela de Gamas previstas para os valores do nível de controlo 4 e 5. Os resultados da Solução de Verificação de Desempenho para a glicose e a creatinina serão Passou ou Falhou.

¹ Documento NCCLS M29-T2.

² How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Como definir e determinar intervalos de referência no laboratório clínico); directiv aprovada, segunda edição, NCCLS C28-A2, Volume 20, Número 13

Description du produit

Le carton contient trois pochettes. Deux pochettes contiennent un produit de contrôle de qualité formulé pour le suivi des mesures de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glucose, lactate, azote uréique du sang et de la créatinine (Contrôles 4 et 5). Une pochette contient un produit aqueux de contrôle de qualité permettant de vérifier la linéarité des membranes Glucose et Créatinine (solution de contrôle de linéarité).

Un kit de chargement constitué de trois seringues remplies d'une solution de créatinine permet d'activer la cartouche avant son installation.

Usage attendu

L'utilisation prévue en diagnostic in vitro pour contrôler le fonctionnement de l'analyseur Stat Profile Critical Care Xpress et assurer une linéarité optimale des membranes Glucose et Créatinine.

La solution de contrôle de linéarité doit être analysée avant d'effectuer les contrôles et après le remplacement des membranes Glucose ou Créatinine.

Méthodologie

Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile Critical Care Xpress.

Composition

Les contrôles (4 et 5) contiennent des concentrations connues de Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glucose, lactate, azote uréique du sang et de la créatinine à deux niveaux. La solution de contrôle de linéarité est une solution saline tamponnée contenant des niveaux connus de glucose, de créatinine et de créatine. Chaque pochette contient un volume minimum de 100 mL.

Ces solutions ne contiennent aucun composant d'origine humaine ; il convient toutefois de respecter les pratiques de laboratoire dans la manipulation de ces produits.¹

Avertissement et précautions

Pour utilisation en diagnostic in vitro, NE PAS CONGELER. Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur Stat Profile Critical Care Xpress pour les instructions complètes. Respecter les pratiques standard requises pour la manipulation des contrôles de laboratoire.

Stockage

Conservier à une température de 2-8°C. NE PAS CONGELER. Le numéro de lot et la date d'expiration sont imprimés sur l'étiquette de chaque cartouche.

Instructions d'utilisation

Activation de la cartouche
Contrôler chaque niveau de contrôle doit être chargé à l'aide de la solution de créatinine avant installation des cartouches CO. Les étiquettes et les couleurs des trois seringues correspondant aux

1. Tenir la seringue pointée vers le bas et retirer le capuchon de protection.

2. Placer l'une des aiguilles fournies sur la seringue. Retirer le capuchon de protection de l'aiguille.

3. Répéter le compartiment approprié (couleur et étiquette identiques) et insérer l'aiguille.

4. Presser lentement le piston pour injecter le contenu. NE PAS TIRER LE PISTON POUR VIDER LE CONTENU DE LA SERINGUE.

5. Retirer l'ensemble aiguille/seringue du compartiment et le jeter dans un récipient spécialement destiné aux objets pointus.

6. Répéter les étapes 1 à 5 pour les deux niveaux suivants.

7. Mélanger soigneusement la cartouche en la renversant délicatement pendant 1 minute. NE PAS SECOUER LA CARTOUCHE.

Limitations

Les analyses se réalisent uniquement sur analyseurs Nova Biomedical. Une fois installée, la cartouche CO peut être utilisée pendant une durée maximum de 21 jours à compter de la date initiale d'activation et d'installation. Passée cette période, l'analyseur indiquera que la cartouche est périmée (non valide).

Ce produit est garanti pour fonctionner de la manière décrite dans la notice qui l'accompagne ; Nova Biomedical décline toute garantie implicite de qualité marchande ou d'adaptation à tout autre usage et ne peut en aucun cas être tenue responsable de dommages indirects survenus hors des conditions prévues par la garantie expresse mentionnée ici.

Trazabilidade dos controles/de la solution

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

Intervalos de referência

Las concentraciones son formuladas en los niveles normales y anormales attendidos dans le sang des patients.

Se han realizado una variedad de análisis esperados en el sangre de pacientes se mencionan en Tietz, N.W. ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Los usuarios pueden determinar las fourchettes attendues dans leurs propres laboratoires.

Fourchettes attendues

Les analyses se réalisent uniquement sur analyseurs Nova. La fourchette attendue indique les déviations maximales de la valeur moyenne que l'on peut attendre en fonction de la variation des conditions de laboratoire pour des analyseurs exploités dans les limites des spécifications. Consulter à ce propos le tableau des fourchettes attendues pour les valeurs des contrôles de niveaux 4 et 5. Les résultats de la solution de contrôle de linéarité pour le glucose et la créatinine seront Succès (Pass) ou Echec (Fail).

¹ NCCLS Document M29-T2.

² 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.

Produktbeskrivning

Kartongen innehåller tre påsar. Två påsar innehåller analyserade kvalitetskontroller, som är blandade för övervakning av mätningarna av Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glukos, laktat, BUN och kreatinin (Kontroller 4 och 5). En påse innehåller en kvalitetskontroll i vänttillslösning och används för att kontrollera linjäriteten hos glukos- och kreatininmembranen (prestandakontrollning). Ett tyllningskit som består av tre sprutor fylls med kreatininslösning medel för att aktivera kartongen innan den installeras.

Avsedd användning

För in vitro-diagnoser för att övervaka prestandan hos analysatorn Stat Profile Critical Care Xpress och säkerställa att glukos- och kreatininmembranen fungerar optimalt. Prestandakontrollningen bör analyseras innan kontrollen körs och efter att ha bytt ut glukos- och kreatininmembranen.

Metodik

Se bruksanvisningen för Stat Profile Critical Care Xpress-analysatorn.

Sammansättning

Kontroller (4 och 5) innehåller kända koncentrationer av Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glukos, laktat, BUN och kreatinin på två olika nivåer. Prestandakontrollningen är en buffertlösning som innehåller kända nivåer glukos, urea, kreatinin och kreatin. Varje påse innehåller minst 100 mL. De innehåller inte några bestämda ämnen av mänskligt ursprung. Härftera dem med normal försiktighet.

Varning

Avsedd för in vitro-diagnostik. FÅR EJ FRYSAS. Se bruksanvisningen för Stat Profile Critical Care Xpress-analysatorer för kompletta anvisningar. Följ erforderlig praxis för hantering av laboratoriekontroller.

Förvaring

Förvaras vid 2-8°C. FÅR EJ FRYSAS. På varje kasset finns en etikett med ett partinummer och utgångsdatumet.

Användningsföreskrifter

Aktivering av kassetten
Varje kontrollnivå måste förberedas med en kreatininspruta innan kontrollens autokasset installeras. De tre sprutorna är märkta och färgkodade att motsvara ingångarna på kartongen för varje kontrollnivå.

1. Håll sprutan med spetsen nedåt och ta bort skyddshöljet.

2. Fäst en av nålarna som medföljer på sprutan. Ta bort skyddshöljet från nålen.

3. Kontrollera färgen och protektion på sprutan och sätt nålen på rätt plats.

4. Tryck försiktigt ned sprutan tills den är tom. DRA INTE TILLBAKA KOLVEN FÖR ATT TÖMMA INNEHÅLLET I SPRUTAN.

5. Ta bort nålensprutan och släng den i lämplig avfallsbehållare.

6. Upprepa steg 1-5 för de följande två nivåerna.

7. Blanda om kassetten ordentligt genom att försiktigt vända den upp och ned i en minut.

Begränsningar

Får endast användas på Nova Biomedical-analysatorer. Autokassetten får användas i högst 21 dagar efter att den har aktiverats och installerats. Analysatorn visar när kassetten inte längre får användas.

Om när produkten garanteras att fungera enligt beskrivningen i produktbladet, och Nova Biomedical fransäger sig eventuella indirekta garantier, säljbarhet eller lämplighet för andra ändamål, och Nova Biomedical skall under inga omständigheter hållas ansvarsskyldiga för eventuella följdskador som uppkommer från den även närinda uttryckliga garantier.

Möjlighet att spåra kontroll/lösningar

Analysen spåras med NIST Standardreferensmaterial.

Referensintervaller

Koncentrationerna blandas till normala och abnormala nivåer som förväntas i patientens blod. De förväntade kliniska intervallen omnämns i Tietz, N.W., Textbook of Clinical Chemistry, W.B., utgiven 1986, Saunders Co.

Användaren kanske vill fastställa förväntade intervall i sitt laboratorium.²

Förväntade intervall

De förväntade intervallen för varje analys undersöktes på Nova Biomedical från medelvärdet som används analyseratorer. Det förväntade intervallt indikerar de maximala avvikelserna från medelvärdet som kan förväntas för analysatorer som arbetar inom specifikationerna men andra laboratorieförhållanden. Se tabellen över förväntade intervall för kontrollerna på nivå 4 och 5. Resultatet av prestandakontrollningen för glukos och kreatinin är antingen OK eller Fail.

¹ NCCLS Dokument M29-T2.

² How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory (Hur man definierar och fastställer referensintervaller i kliniska tester); godkänd riktlinje - andra utgåvan, NCCLS C28-A2, Volym 20, Nummer 13.

Descrizione del prodotto

La scatola contiene tre sacche. Due sacche contengono sostanze dosate di controllo qualità con formulazione destinata al monitoraggio delle prestazioni di Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glucosio, lattato, BUN e creatinina (Controlli 4 e 5). Una sacca contiene una sostanza acquosa di controllo qualità destinata a verificare le prestazioni delle membrane glucosio e creatinina (Soluzione controllo prestazioni).

Un kit di carica contenente tre siringhe piene di una soluzione di creatinina è in dotazione per l'attivazione della cartuccia prima dell'installazione.

Uso previsto

Da utilizzarsi a fini diagnostici in vitro per il monitoraggio delle prestazioni dell'analizzatore Stat Profile Critical Care Xpress e per garantire le prestazioni ottimali delle membrane glucosio e creatinina.

Analizzare la soluzione controllo prestazioni prima di eseguire i controlli e dopo avere sostituito le membrane glucosio e creatinina.

Metodo

Per informazioni, consultare il Manuale di istruzioni per l'uso dell'analizzatore Stat Profile Critical Care Xpress.

Composizione

I controlli qualità (4 e 5) contengono concentrazioni note di Na⁺, K⁺, Cl⁻, Ca⁺⁺, Mg⁺⁺, glucosio, lattato, BUN e creatinina a due livelli. La soluzione controllo prestazioni è una soluzione salina tamponata contenente livelli noti di glucosio, creatinina e creatina. Ogni sacca contiene un volume minimo di 100 ml.

Non contiene componenti di origine umana. Si raccomanda tuttavia di adottare le normali procedure di laboratorio durante la manipolazione delle sostanze.¹

Avvertenze e precauzioni

Utilizzo diagnostico in vitro. NON CONGELARE. Per istruzioni complete, consultare il Manuale di istruzioni per l'uso dell'analizzatore Stat Profile Critical Care Xpress. Adottare le procedure standard per la manipolazione dei controlli di laboratorio.

Conservazione

Conservare a 2-8°C. NON CONGELARE. Sull'etichetta di ciascuna cartuccia sono stampati numero del lotto e data di scadenza.

Istruzioni per l'uso

Attivazione della cartuccia
Caricare ciascun livello di controllo con la siringa alla creatinina prima di installare la cartuccia automatica dei controlli qualità. Le tre siringhe riportano delle etichette e dei codici colore per combaciare con gli attachi sulla scatola di ciascun livello di controllo.

1. Tenere la siringa con la punta rivolta verso il basso e rimuovere il cappuccio protettivo.

2. Inserire uno degli aghi in dotazione nella siringa. Rimuovere la copertura protettiva dall'ago.

3. Abbainare il colore e l'etichetta della siringa all'attacco corrispondente e inserire l'ago.

4. Premere lentamente lo stantuffo della siringa fino ad erogare il contenuto. NON RITIRARE LO STANTUFFO PER PORTARE IL CONTENUTO DELLA SIRINGA A LIVELLO.

5. Rimuovere il gruppo ago/siringa dall'attacco e smaltirlo nell'apposito contenitore per aghi.

6. Ripetere i passaggi da 1 a 5 per i due livelli successivi.

7. Miscelare delicatamente la cartuccia per inversione per 1 minuto. Non agitarla.

Limitazioni

Da utilizzarsi esclusivamente con analizzatori Nova Biomedical. Una volta installata, utilizzare la cartuccia automatica per un massimo di 21 giorni dalla data di attivazione e installazione iniziali.

Ala scadenza del tempo previsto, l'analizzatore segnala che la cartuccia non è più valida. Si garantisce le prestazioni del prodotto in conformità alla descrizione delle presenti istruzioni; Nova Biomedical declina qualsiasi responsabilità di garanzia implicita, di commerciabilità o di idoneità a un fine particolare e non potrà in alcun caso essere ritenuta responsabile di danni emergenti derivanti dalla suddetta garanzia espresa.

Rilevabilità dei controlli qualità/soluzione

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

Intervali di riferimento

Le formulazioni delle concentrazioni di riferimento sono normali e anormali del sangue del paziente.

L'intervallo clinico di valori previsto nel sangue dei pazienti è citato nel libro di testo di chimica clinica di Tietz, NW. ed. 1986, W.B. Saunders Co.

Si consiglia agli utenti di determinare gli intervalli previsti nel proprio laboratorio.²

Intervali previsti

L'INTERVALLO PREVISTO per ciascun analisi è stato fissato presso Nova Biomedical mediante più determinazioni su analizzatori Nova. L'intervallo previsto indica le deviazioni massime dal valore medio previsto in condizioni di laboratorio diverse per il funzionamento degli analizzatori in conformità alle specifiche. Fare riferimento alla tabella degli intervalli previsti per i valori dei controlli di livello 4 e 5. I risultati della soluzione controllo prestazioni di glucosio e creatinina possono ottenere un Risultato o NON risultato.

¹ documento NCCLS M29-T2.

² How to define and determine reference intervals in the clinical laboratory (Come definire e determinare intervalli di riferimento in laboratorio clinico); indicazioni approvate-seconda edizione, NCCLS C28-A2, Volume 20, Numero 13