

Total protein UC Standard FS*

Katalogové číslo

Kat.č. Balení
1 0260 99 10 030 6 x 3 mL

Použití

Standard vhodný pro použití při kvantitativním in vitro stanovení celkové bílkoviny v moči/likvoru fotometricky..

Popis

Total protein UC Standard FS je kapalný (vodný) obsahující lidský krevní materiál (sérum). Je určený pro kalibraci stanovení DiaSys Total protein UC FS.

Skladování

Otevřený i neotevřený standard musí být skladován při teplotě 2-8 °C. Zabraňte kontaminaci a chraňte před světlem.

Stabilita

Neotevřené Do data expirace uvedeného na soupravě.
Otevřené: 12 měsíců

Je třeba dodržovat správné skladování a manipulaci s tímto výrobkem..

Upozornění a bezpečnostní opatření

1. Obsahuje azid sodný (0,95 g/l) jako konzervační látku. Nepožívat! Zabraňte kontaktu s kůží a sliznicemi.
2. Obsahuje materiál biologického původu. S přípravkem zacházejte jako s potenciálně infekčním v souladu s univerzálními bezpečnostními opatřeními a správnou klinickou laboratorní praxí.
3. V případě nesprávné funkce nebo změněného vzhledu výrobku, které by mohly ovlivnit jeho funkčnost, kontaktujte výrobce.
4. Jakýkoli závažný incident související s výrobkem musí být nahlášen výrobcí a příslušnému orgánu členského státu, ve kterém se uživatel a/nebo pacient nachází.
5. Prostudujte si bezpečnostní listy (SDS) a dodržujte nezbytná opatření pro používání norem.
6. Pouze pro profesionální použití.

Nakládání s odpady

Varování: S odpadem nakládejte jako s potenciálně biologicky nebezpečným materiálem. Odpad likvidujte v souladu s přijatými laboratorními pokyny a postupy.

Pro určení bezpečné likvidace se řiďte místními právními předpisy pro likvidaci chemických látek, jak je uvedeno v příslušném bezpečnostním listu.

Příprava

Standard je připraven k použití.

Požadovaný materiál

Obecné laboratorní vybavení

Postup

Návod k použití naleznete v příbalovém letáku reagentie.

Deklarovaná hodnota celkového proteinu

Standardní hodnota byla stanovena za standardizovaných podmínek pomocí testu DiaSys Total protein UC FS. Standardní hodnota je sledovatelná podle referenčního materiálu SRM 927.

Koncentrace

moč: 1300 mg/L
Cerebrospinální tekutina: 1100 mg/L

Literatura

1. Dati F. Reference materials and guidelines for standardization of methods in laboratory medicine. In: Thomas L, editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1404-26.
2. Stenman UH. Standardization of immunoassays. In: Price CP, Newman DJ, editors. Principles and practice of immunoassay. New York: Stockton Press; 1997. p. 243-68
3. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. U.S. Department of Health and Human Services, Washington 2009 (HHS Publication No. [CDC] 21-1112).

Doplňky a/nebo změny v dokumentu jsou zvýrazněny šedě. Pokud jde o vymazání, podívejte se do informací pro zákazníka na příslušné číslo vydání příbalové informace.

Výrobce



DiaSys Diagnostic Systems GmbH
Alte Strasse 9 65558 Holzheim
Germany
www.diasys-diagnostics.com

* Fluid Stable