

РОЗЧИН КОНТРОЛЮ ЯКОСТІ ДЛЯ GE500

QC Solution for GE500

Каталог. №: P04.03.105221-00

Дата випуску інструкції: 20-05-2020

Версія A/6



Основою при проведенні аналізу є оригінал інструкції англійською мовою, вкладеної в набір. Номер і дата версії оригіналу та перекладу інструкції повинні співпадати.

Назва продукту

Розчин КЯ.

Пакування

Рівень 1: 1 x 10 мл,

Рівень 2: 1 x 10 мл,

Рівень 3: 1 x 10 мл.

Призначення

Цей трирівневий контроль якості використовується для контролю та визначення характеристик електролітних аналізаторів.

Принцип тестування

Не застосовується.

Основні компоненти

Кондиціонована вода, електроліт, консервант, органічні аналіти тощо. Цільове значення дивіться на етикетці.

Акcesуари необхідні, але не постачаються з набором

Немає.

Зберігання та транспортування

Стабільний протягом 2 років при зберіганні при 2-30 °C в тіні. Продукт слід транспортувати із зовнішньою упаковкою.

Застосовувані прилади

Аналізатори електролітів.

Вимоги до зразка

Не застосовується.

Методи тестування

1. Додайте КЯ в чашку для зразків.
2. Закрийте ковпачком розчин, що залишився.
3. Після випробування зберігайте при зазначеній температурі (2-30°C).
4. Дотримуйтесь інструкції до аналізатора електролітів.

Референсний діапазон

Не застосовується.

Інтерпретація результатів тесту

Не застосовується.

Калібрування та КЯ

Не застосовується.

Обмеження методів тестування

Не застосовується.

Індикатор продуктивності

Не застосовується.

Заходи безпеки

1. Будь ласка, герметизуйте продукт належним чином після використання, щоб уникнути тривалого впливу повітря.
2. Реагент слід використовувати протягом 30 днів після відкриття, інакше параметри можуть змінитися.

3. Цей продукт призначений тільки для діагностики in vitro, будь ласка, зверніться до інструкції щодо використання.
4. Якщо реагент необережно розбризкується на шкіру, очі тощо, негайно змийте чистою водою, а якщо помилково проковтнете, зверніться до лікаря.
5. Не використовуйте розчин при пошкодженні упаковки.

Графічні символи

Етикетка	Значення
	Дата виробництва
	Діагностичний реагент In Vitro
	Виробник
	Біонебезпека
	№ лоту
	Температурний режим
	Термін придатності
	Уповноважений представник у Європейському союзі
	Кат. №
	CONFORMITE EUROPEENNE
	Об'єм
	Основний компонент

Інформація про навчання

Будь ласка, зверніться до навчального посібника.

Довідкова інформація

Якщо вам потрібна допомога, зв'яжіться з відділом післяпродажного обслуговування.

Вирішення проблем

Будь ласка, зв'яжіться з відділом післяпродажного обслуговування.

Список літератури

Не застосовується.

Номер дозволу на виробництво медичних пристроїв

Guang Dong SFDA (Державна адміністрація харчових продуктів та лікарських засобів) отримав дозвіл на виробництво медичних пристроїв № 20041046.

Гарантія та технічна підтримка

Якщо повторюється повідомлення про недейсні результати або вам потрібна технічна підтримка, зверніться до Центру обслуговування та підтримки користувачів Genui.

Дата затвердження та перегляду інструкції

Дата затвердження: 15 Березня 2017 року

Дата перегляду: 20 Травня 2020 року.



ВИРОБНИК

ГЕНРУІ БІОТЕК ІНК.
4-10Ф, Будинок 3, Геїа Технолоджі Парк
Район Гуанмін, 518106
Шеньчжень, Китай
Тел.: + 86-755-26835560
Факс: + 86-755-26678789
e-mail: info@genrui-bio.com
Веб: www.genrui-bio.com



УПОВНОВАЖЕНИЙ ПРЕДСТАВНИК

ТОВ «ДІАМЕБ»
вул. Чорновола, 97
м. Івано-Франківськ, 76005
Тел.: +38 (0342) 775 122
Факс: +38 (0342) 775 123
e-mail: info@diameb.ua
www.diameb.ua

