

# Stat Profile® pHox® Plus/Plus C Controls Auto-Cartridge

Kontroll-Auto-Kassetten, Αυτόματη Κασέτα Διαλυμάτων Ελέγχου, Cartucho automático para controles,

Cartouche CQ, Cartuccia automatica controlli, Cartucho automático de controlo, Kontroller, autokassett

CONTROL | 1 | 2 | 3

LOT 812372 | 2010-06

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

		CONTROL   1	CONTROL   2	CONTROL   3
pH		7.114 - 7.164	7.325 - 7.375	7.560 - 7.614
H <sup>+</sup>	nmol/L	76.91 - 68.55	47.32 - 42.17	27.54 - 24.32
pCO <sub>2</sub>	mmHg	61.4 - 71.9	41.7 - 48.7	19.6 - 25.1
pCO <sub>2</sub>	kPa	8.17 - 9.56	5.55 - 6.48	2.61 - 3.34
pO <sub>2</sub>	mmHg	52.2 - 68.2	98.2 - 114.2	128.4 - 152.4
pO <sub>2</sub>	kPa	6.94 - 9.07	13.06 - 15.19	17.08 - 20.27
SO <sub>2</sub>	%		57.6 - 66.6	88.2 - 96.2
Hct	%		34 - 39	47 - 53
Hb	g/dL		10.0 - 13.0	15.2 - 18.2
Hb	mmol/L		6.21 - 8.07	9.44 - 11.30
Na <sup>+</sup>	mmol/L	154.3 - 162.3	133.2 - 141.2	113.9 - 121.9
K <sup>+</sup>	mmol/L	5.43 - 6.03	3.62 - 4.12	1.84 - 2.24
Cl <sup>-</sup>	mmol/L	118.2 - 127.2	94.3 - 103.3	78.9 - 88.9
Ca <sup>++</sup>	mmol/L	1.33 - 1.53	0.89 - 1.05	0.50 - 0.62
Ca <sup>++</sup>	mg/dL	5.32 - 6.12	3.56 - 4.20	2.00 - 2.48
Glu	mg/dL	259 - 309	190 - 220	78 - 92
Glu	mmol/L	14.38 - 17.15	10.55 - 12.21	4.33 - 5.11

**Product Description**

Consists of 3 flexible bags within a cardboard carton. Each bag contains an aqueous quality control material for monitoring the measurement of pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>, hematocrit (Hct), hemoglobin (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup>, and Glucose (Glu), for use with Nova Biomedical analyzers ONLY. Formulated at three levels:

CONTROL | 1 | Acidosis, with High Electrolyte, High Abnormal Glu  
CONTROL | 2 | Normal pH, with Low SO<sub>2</sub>, Low-Normal Hct/Hb, Normal Electrolyte, High Glu  
CONTROL | 3 | Alkalosis, with SO<sub>2</sub>, High Hct/Hb, Low Electrolyte, Low Normal Glu

**Intended Use**

For in vitro diagnostic use for monitoring the performance of Nova Biomedical Stat Profile pHox® Plus/Plus C Analyzers.

**Methodology**

Refer to Stat Profile pHox Plus/Plus C Analyzer Instructions For Use Manual.

**Composition**

A buffered bicarbonate solution, each control with a known pH and known levels of Na<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup>, and Glu. Solutions are equilibrated with known levels of O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> and N<sub>2</sub>. The reflectance characteristics give a single reading for each analyte. The reference signal is equivalent to a known hematocrit value in whole blood. The reflectance and conductivity characteristics are equivalent to a known hemoglobin value in blood. Mold inhibited. Each bag contains a minimum volume of 100mL. Contains no constituents of human origin. Following standard laboratory practice should be followed during handling of these materials. (REF: NCCLS DOCUMENT M29-T2).

**Warnings and Cautions:**

Must be stored at 24°C for at least 24 hours before use. DO NOT FREEZE. Intended for in vitro diagnostic use only. Refer to the Stat Profile pHox Plus/Plus C Analyzer Instructions For Use for complete directions for use, including recommendations for use of controls, troubleshooting information, Methodology and Principles of the testing procedures.

Follow standard practices required for handling laboratory reagents.

Storage: Store at 2-8°C. DO NOT FREEZE. Expiration date is printed on each cartridge.

**Directions for use**

Cartridge 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 cartridge. The cartridge should be mixed by gently inverting for several seconds. Do not shake the cartridge.

**Limitations**

pO<sub>2</sub> values vary inversely with temperature (approximately 1%/°C).

The Expected Range values are specific for instruments and calibrators manufactured by Nova Biomedical.

**Traceability of Standards**

Analytes are traced to NIST Standard Reference Materials.

**Reference Intervals**

Concentrations are formulated to represent three pH levels (Acidosis, Normal pH, and Alkalosis).

The expected clinical range of values for these analytes in patient blood is referenced in Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Users may wish to determine MEAN VALUES and EXPECTED RANGES in their own laboratory.<sup>1</sup>

**Expected Ranges**

The EXPECTED RANGE for each analyte was determined at Nova Biomedical by using multiple instruments at 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.

<sup>1</sup>How to Define and Determine Reference Intervals in the clinical laboratory; approved guideline-second edition, NCCLS C28-A2, Volume 20, Number 13

**Produktbeschreibung**

Umfasst 3 flexible Taschen in einem Pappkarton. Jede Tasche enthält ein wässriges Qualitätskontrollmaterial zur Überwachung der Messung von pH, pCO<sub>2</sub>, pO<sub>2</sub>, SO<sub>2</sub>, Hämatokrit (Hct), Hämoglobin (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup>, und Glukose (Glu), für die Verwendung mit Nova Biomedical Analysegeräten.

Formuliert in drei Stufen: Formuliert in drei Stufen:

CONTROL | 1 | Azidose, mit hohem Elektrolytwert und hohem abnormalen Glukosewert

CONTROL | 2 | Normaler pH-Wert, mit SO<sub>2</sub> niedrig, Hct/Hb niedrig-normal, normalem Elektrolytwert, hohem Glukosewert

CONTROL | 3 | Alkalose, mit SO<sub>2</sub> niedrig, Hct/Hb hoch, niedrigem Elektrolytwert, niedrigem normalen Glukosewert

Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

**Methodologie**

Informationen hierzu finden Sie im Handbuch für Bedienungsanweisungen des pHox Plus/Plus C-Analysegeräts.

**Zusammensetzung**

Jede geputzte Bicarbonatösung, jede Kontrolle mit bekanntem pH-Wert und bekannten Stufen von O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> und N<sub>2</sub>. Die Reflektanzschwärzungen werden mit bekannten Stufen von O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> und N<sub>2</sub> ausgewertet. Die Reflektanzschwärfungen basieren darauf hin, dass sie einem bekannten Sauerstoffgehaltswert in Vollblut entspricht. Das Konduktivitätssignal entspricht einem bekannten Hämatokritwert in Vollblut. Die Reflektanzschwärzung ist direkt proportional zu dem Sauerstoffgehalt in Vollblut. Keine Schimmelbildung möglich. Jede Tasche enthält mindestens 100 mL. Enthalt keine Bestandteile menschlichen Ursprungs, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Laborpraxis geachtet werden.

Geputzte Bicarbonatösung, jede Kontrolle mit bekanntem pH-Wert und bekannten Stufen von O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> und N<sub>2</sub>. Die Reflektanzschwärfungen basieren darauf hin, dass sie einem bekannten Sauerstoffgehaltswert in Vollblut entspricht. Das Konduktivitätssignal entspricht einem bekannten Hämatokritwert in Vollblut. Die Reflektanzschwärzung ist direkt proportional zu dem Sauerstoffgehalt in Vollblut. Keine Schimmelbildung möglich. Jede Tasche enthält mindestens 100 mL. Enthalt keine Bestandteile menschlichen Ursprungs, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Laborpraxis geachtet werden.

Geputzte Bicarbonatösung, jede Kontrolle mit bekanntem pH-Wert und bekanntem Stufen von O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> und N<sub>2</sub>. Die Reflektanzschwärfungen basieren darauf hin, dass sie einem bekannten Sauerstoffgehaltswert in Vollblut entspricht. Das Konduktivitätssignal entspricht einem bekannten Hämatokritwert in Vollblut. Die Reflektanzschwärzung ist direkt proportional zu dem Sauerstoffgehalt in Vollblut. Keine Schimmelbildung möglich. Jede Tasche enthält mindestens 100 mL. Enthalt keine Bestandteile menschlichen Ursprungs, dennoch sollte beim Umgang mit den Materialien auf gute Laborpraxis geachtet werden.

Lagerung: Bei 2-8°C lagern. NICHT EINFRIERN! Der Standard ist für 24 Stunden vor der Verwendung erforderlich. NICHT EINFRIERN!

Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verwendungszweck

Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Warenregisterung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verwendung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verpackung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

Verarbeitung: Für die Verwendung bei In-vitro-Diagnosen zur Überwachung der Leistung von Nova Biomedical Stat Profile pHox Plus/Plus C-Analysegeräten.

</

## Descripción del producto

El producto está compuesto por 3 bolsas flexibles dentro de un cartón. Cada bolsa contiene material acuso para el análisis de sangre y supervisar la medición de pH,  $\text{pCO}_2$ ,  $\text{PO}_2$ , hematócrito (Hct), hemoglobina (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup> y glucosa (Glu), que se debe usar SCLO con los analizadores de Nova Biomedical. Formulado en tres niveles:

**CONTROLES** 1) Acidosis, con electrolito alto y glucosa anormal alta  
2) Neutral, con SO<sub>2</sub>, Hct/Hb bajo-normal, electrolito normal, glucosa alta  
3) Alcalosis, con SO<sub>2</sub>, Hct/Hb alto, electrolito bajo, glucosa normal baja

## Uso correcto

Para uso diagnóstico in vitro, a fin de supervisar el comportamiento de los Analizadores Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C de Nova Biomedical.

## Método

Consultar el Manual de instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C.

## Composición

Solución tampón de bicarbonato; cada control tiene pH conocido y niveles conocidos de Na, K, Cl<sup>-</sup> y Glu. Las soluciones contienen carbonato de sodio ( $\text{Na}_2\text{CO}_3$ ) y Na<sup>+</sup>. Las características de reflección emiten un nivel equivalente a un valor conocido de saturación de oxígeno sanguínea total. La señal de conductividad es equivalente a un valor conocido de hematócrito en sangre total. Las características de reflectancia y conductividad son equivalentes a un valor conocido de hemoglobina en sangre. Inhibición contra la sangre. Cada control contiene un volumen mínimo de 100 µl. 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).

## Avisos y precauciones

Se debe conservar a 24-26°C durante al menos 24 horas antes de usar. NO CONGELAR. Para uso diagnóstico in vitro. Consultar las instrucciones de uso completas en las Instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C, que incluyen las recomendaciones para el uso de controles, la manipulación de los mismos, las estrategias de resolución de problemas, y la metodología y los principios correspondientes a los procedimientos de la prueba.

Seguir las prácticas estandarizadas 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.

## Instrucciones de uso

El cartucho se debe almacenar a aproximadamente 24-26°C durante al menos 24 horas antes de analizar. Consultar las instrucciones completas en las Instrucciones de uso del analizador. Verificar que el número que figura en la tabla de rangos esperados sea el mismo que el del cartucho de control. Mezclar bien el contenido del cartucho, invertirlo con suavidad durante varios segundos. No agitar el cartucho.

## Limitaciones

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

## Trazabilidad de los estándares

Los controles están certificados 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 son formuladas de manera tal que representen tres niveles de pH (acidosis, pH normal y alcalosis). El rango de valores clínicos esperados para estos parámetros medios en sangre de pacientes se menciona en Tietz, NW ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

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

## Parámetros y rangos

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

EL RANGO ESPERADO es el intervalo de valores máximos del valor medio que se pueden esperar en distintas condiciones de laboratorio para los instrumentos que funcionan de acuerdo con las especificaciones. Consultar la Tabla de rangos esperados.

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

## Description du produit

Composé de 3 pochettes souples en emballage carton. Chaque pochette contient un produit aqueux de composition connue en suivi des mesures de pH,  $\text{pCO}_2$ ,  $\text{PO}_2$ , hématocrite (Hct), hémostoglobine (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup> et glucose (Glu), à utiliser UNIQUEMENT avec les analyseurs Nova Biomedical. Formulation à trois niveaux :

**CONTROLES** 1) Acidose, avec teneur élevée en électrolyte et anomalie élevée en glucose

2) Neutralité, avec SO<sub>2</sub>, Hct/Hb basse-normale, électrolyte normal, glucose élevé

3) Alcalose, avec SO<sub>2</sub>, Hct/Hb élevé, électrolyte basse, glucose normale basse

## Usage attendu

Utilisation en diagnostic in vitro pour contrôler le fonctionnement des analyseurs Nova Biomedical Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C.

## Méthodologie

Voir les instructions d'utilisation de l'analysateur Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C.

## Composition

Solution tamponnée de bicarbonate, chaque contrôle ayant un pH connu et des teneurs connues en Na, K, Cl, Ca et le glucose. Les solutions sont équilibrées avec des niveaux connus en O<sub>2</sub>, CO<sub>2</sub> et N<sub>2</sub>. Les caractéristiques de facteur de réflexion donnent un signal équivalent à une valeur connue de saturation d'oxygène dans le sang total. La signal de conductivité est équivalente à un valeur connue de hématocrite dans le sang total. Inhibition contre les myosinases. Chaque pochette contient un volume minimum de 100 µl. Ces produits ne contiennent aucun constituant d'origine humaine. Si nécessaire, consulter toutes les meilleures pratiques de laboratoire dans la manipulation de ces produits. (REF. NCCLS DOCUMENT M29-T2).

## Avertissements et précautions

Conserver à 24-26°C pendant 24 heures avant utilisation. NE PAS CONGELER. Prévu pour utilisation en diagnostic in vitro. Consulter les instructions d'utilisation de l'analysateur Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C pour les instructions d'emploi de ce produit, y compris les recommandations d'application de l'analyseur. Informations sur la résolution de problèmes, ainsi que la méthodologie et les principes des procédures de test.

## Stockage

Conserver à une température de 2-8°C. NE PAS CONGELER. La date d'expiration est imprimee sur chaque cartouche.

## Instructions d'utilisation

Conservez les cartouches à environ 24-26°C pendant au moins 24 heures avant ouverture. Voir les instructions d'utilisation de l'analyseur pour plus d'instructions complètes. Vérifier que le numéro de lot indiqué dans le tableau des fourchettes attendues est identique à celui indiqué sur la cartouche de contrôle. Mélanger le contenu de la cartouche en la renversant doucement pendant plusieurs secondes. Ne pas agiter.

## Limitations

Les valeurs en PO<sub>2</sub> varient inversement à la température (approximativement 1%/°C). Les valeurs de fourchettes attendues sont spécifiques aux instruments et aux étalons fabriqués par Nova Biomedical.

## Traçabilité des standards

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

## Instructions de référence

Les concentrations sont formulées de manière à représenter trois niveaux de pH (acidose, pH normal et alcalose). Les concentrations sont formulées de manière à représenter trois niveaux de pH (acidose, pH normal et alcalose). Elles sont dans les patients, la fourchette de valeurs cliniques attendues pour ces paramètres sont indiquées dans l'ouvrage suivant : Tietz, NW ed. 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Les utilisateurs peuvent déterminer VALEURS MÉDIOS Y RANGOS ESPERADOS en leurs propres laboratoires.

## Fourchettes attendues

La FOURCHETTE DE CHAQUE PARAMÈTRE A ÉTÉ DÉTERMINÉE PAR NOVA BIOMEDICAL EN UTILISANT PLUSIEURS SÉRIES PAR NIVEAU DE CONTRÔLE À 37°C SUR PLUSIEURS INSTRUMENTS. LA FOURCHETTE EST UN INTERVALLE DE VALEURS QUI DOIT ÊTRE MAINTENU POUR LA PLUPART DES INSTRUMENTS QUI FONT PARTIE DE LA GAMME DE CONDITIONS DE LABORATOIRE POUR LES INSTRUMENTS EXPLOITÉS DANS LES LIMITES DE SPÉCIFICATION. CONSULTER A CE PROPOS LE TABLEAU DES FOURCHETTES ATTENDUES.

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

## Descrição do produto

Contém 3 sacos flexíveis dentro de uma caixa de cartão. Cada saco contém uma substância aquosa de qualidade para monitorizar a medição de pH,  $\text{pCO}_2$ ,  $\text{PO}_2$ , SO<sub>2</sub>, hematócrito (Hct), hemoglobina (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup> e glicose (Glu) para uso EXCLUSIVO em analisadores Nova Biomedical. Formulado em três níveis:

**CONTROLES** 1) Acidose, com electrolito alto, valores da glicose anormais altos

2) Neutral, com SO<sub>2</sub>, Hct/Hb baixo-normal, electrolito normal, valores da glicose altos

3) Alcalose, com SO<sub>2</sub>, Hct/Hb alto, electrolito baixo, valores da glicose normais baixos

## Uso pretendido

Para uso em diagnóstico in vitro para monitorizar o desempenho dos equipamentos Nova Biomedical Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C.

## Metodologia

Consultar o Manual de Instruções do analisador Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C.

## Composição

Solução tampão de bicarbonato; cada controlo com um pH conhecido e níveis conhecidos de Na, K, Cl<sup>-</sup> e Glu. As soluções contêm carbonato de sódio ( $\text{Na}_2\text{CO}_3$ ) e Na<sup>+</sup>. As características de reflexão emitem um nível equivalente a um valor conhecido de saturação de oxigénio sanguínea total. A sinal de condutividade é equivalente a um valor conhecido de hematócrito em sangue total. As características de reflexão e condutividade são equivalentes a um valor conhecido de hemoglobina em sangue. Inibição contra a sangue. Cada controlo contém um volume mínimo de 100 µl. O produto não contém constituintes de origem humana. No entanto, deve seguir as boas práticas de laboratório para a manipulação de reagentes laboratoriais.

## Avisos e advertências

Conserve a 2-8°C; NÃO 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 analisar. Consultar as instruções de utilização do seu analisador. Verificar se o número que figura na tabela de rangos esperados seja o mesmo que o do cartucho de controlo. Mezclar bem o conteúdo do cartucho, invertendo suavemente durante vários segundos. Não agitar o cartucho.

## Limitações

Os valores de PO<sub>2</sub> variam em proporção inversa com a temperatura (aproximadamente 1%/°C). Os valores da gama prevista são específicos para instrumentos e calibradores fabricados pela Nova Biomedical.

## Razãoabilidade das pordões

Os resultados 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 analitos 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 MÉDIOS (MEAN VALUES) e as GAMAS PREVISTAS (EXPECTED RANGES) no seu próprio laboratório.

## Gamas previstas

A GAMA PREVISTA (EXPECTED RANGE) para cada analito foi determinada na Nova Biomedical, repelindo várias zonas cada nível de controlo, a 37°C, em vários instrumentos.

A GAMA PREVISTA indica os desvios máximos em relação ao valor médio previstos sob diferentes condições de laboratório em instrumentos a funcionar dentro da especificações. Consultar a Tabela de Gamas Previstas.

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

## Produktbeschreibung

Verpackt in 3 saubere flessible Sachen in einem Karton. Jede Tasche enthält ein wasserhaltiges Qualitätskontrollmaterial für Überwachung von Messungen an pH,  $\text{pCO}_2$ ,  $\text{PO}_2$ , SO<sub>2</sub>, Hematokrit (Hct), Hämoglobin (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup> und Glukose (Glu). Für ENDAST® verwendet werden mit Nova Biomedical-analysatoren.

Sammansatt med tre nivåer:

**CONTROLES** 1) Acidosis, med hög elektrolytvärde, hög normal Glu

2) Neutralitet, med SO<sub>2</sub>, låg Hct/Hb, Normal elektrolytvärde, hög normal Glu

3) Alkalose, med SO<sub>2</sub>, Hög Hct/Hb, Låg elektrolytvärde, Låg normal Glu

## Ansökan för användning

Förvaras i en kylskåp vid 2-8°C. FÖRVARA I KYLSKÅPEN TILL MINST 24 TIMMAR INNAN DEN ANVÄNDAS. FÖRVARA I KYLSKÅPEN TILL MINST 24 TIMMAR INNAN DEN ANVÄNDAS. Förvaras i en kylskåp vid 2-8°C. FÖRVARA I KYLSKÅPEN TILL MINST 24 TIMMAR INNAN DEN ANVÄNDAS.

## Metod

Se användningsinstruktioner för Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C-analysatorn.

## Metodik

Se bruksanvisningar för Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C-analysatorn.

## Intervall

En buffrad bikarbonatlösning, varje kontroll med ett känt pH-värde och kända nivåer av Na, K, Cl, Ca och glukos (Glu). Får ENDAST användas med Nova Biomedical-analysatörer.

Konduktivitetsmätapparatur ger en signal som motsvarar ett känt symmetriskt hälsdvärde i helsblod.

Konduktivitetsmätapparatur ger en signal som motsvarar ett känt symmetriskt hälsdvärde i helsblod. Reflektans- och konduktivitetsmätapparatur ger en signal som motsvarar ett känt symmetriskt hälsdvärde i helsblod. Varje pochette innehåller en minimivikt på 100 ml. Innehåller inte några beständsdelar av mänsklig ursprung. Korrekt laboratoriepraxis ska dock följas när dessa material hanteras. (REF. NCCLS C28-A2).

## Varningar och försiktighetsstyrder:

Måste förvaras vid 2-8°C i minst 24 timmar innan den används. FÄR EJ FRYSSAS. Avsedd för laboratoriediagnosiskt användande. Se bruksanvisningar för Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C-analysatorn. Förvaras i en kylskåp vid 2-8°C till minst 24 timmar innan den används. Innehåller inte beständsdelar av mänsklig ursprung.

## Anvisningar för användning

Kassett måste förvaras vid cirka 24-26°C i minst 24 timmar innan den öppnas. Se bruksanvisningar för analysatör för kompleta anvisningar. Kontrollera att lot-numret i Förvarande område-tabellen är det samma som lot-numret som finns på kartongkassetten. Innehåll i kassetten ska blandas genom att förställigt vända på kassetten i flera sekunder. Den ska inte skakas.

## Begränsningar

Förvaras i en kylskåp omkring 2-8°C till minst 24 timmar innan den används. FÄR EJ FRYSSAS. Utgångsdatumen är tryckt på varje kassett.

## Anvisningar för användning

Kassett måste förvaras vid cirka 24-26°C i minst 24 timmar innan den öppnas. Se bruksanvisningar för analysatör för kompleta anvisningar. Kontrollera att lot-numret i Förvarande område-tabellen är det samma som lot-numret som finns på kartongkassetten. Innehåll i kassetten ska blandas genom att förställigt vända på kassetten i flera sekunder. Den ska inte skakas.

## Spärrförmåga - Standarder

Anslut till standarderna NIST Standardreferensmaterial.

## Referensintervaller

Koncentrations sammansättningar för att representera tre pH-nivåer (Acidos, Normal pH och Alkalos). Värden för det förväntade kliniska området för dessa analyser i patientblod finns i följande bok: Tietz, NW ed 1986 Textbook of Clinical Chemistry, W.B. Saunders Co.

Den som använder produkten kanse vid fastställda MEDELVÄRDEN och FÖRväNTÄNTA områden.

Förväntade områden

Det FÖRväNTADE OMRADET för varje analys fastställdes av Nova Biomedical genom att följa kompletta bruksanvisningar för Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C-analysatören.

Det FÖRväNTADE OMRADET indikerar maximala antalet avvikelse från medelvärdelet som kan förväntas under andra laboratorier/områden för instrument som arbetar inom specifikationerna.

Se Förväntade områden-tabellen.

## Förväntade områden

Det FÖRväNTADE OMRADET för varje analys fastställdes av Nova Biomedical genom att följa kompletta bruksanvisningar för Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C-analysatören.

Det FÖRväNTADE OMRADET indikerar maximala antalet avvikelse från medelvärdelet som kan förväntas under andra laboratorier/områden för instrument som arbetar inom specifikationerna.

Se Förväntade områden-tabellen.

## Descripción del producto

Consiste en 3 sachets flexibles, en un interior de cartón. Cada sachet contiene un producto aquoso de calidad para monitorear la medida de pH,  $\text{pCO}_2$ ,  $\text{PO}_2$ , SO<sub>2</sub>, hematocrito (Hct), hemoglobina (Hb), Na<sup>+</sup>, K<sup>+</sup>, Cl<sup>-</sup>, Ca<sup>++</sup> y glucosa (Glu), que se debe usar SCLO con los analizadores Nova Biomedical.

Formulado a tres niveles:

**CONTROLES** 1) Acidosis, con electrolito alto y glucosa anormal alta

2) Neutral, con SO<sub>2</sub>, Hct/Hb bajo-normal, electrolito normal, glucosa alta

3) Alcalosis, con SO<sub>2</sub>, Hct/Hb alto, electrolito bajo, glucosa normal baja

## Uso correcto

Para uso diagnóstico in vitro, a fin de supervisar el comportamiento de los Analizadores Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C de Nova Biomedical.

## Método

Consultar las instrucciones de uso del analizador Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C.

## Composición

Emulsión tamponada de bicarbonato, cada control con un pH conocido y niveles conocidos de Na, K, Cl, Ca y glucosa. Las soluciones son equilibradas con niveles noti. de Na, K, Cl, Ca y glucosa. Los niveles noti. de Na, K, Cl, Ca y glucosa.

Características de la reflección: la reflección emite un nivel equivalente a un valor conocido de saturación de oxígeno sanguínea total. La señal de conductividad es equivalente a un valor conocido de hematocrito en sangre total. Las características de reflección y conductividad son equivalentes a un valor conocido de hemoglobina en sangre. Inhibición contra la sangre. Cada control contiene un volumen mínimo de 100 µl. No obstante, se deben seguir las buenas prácticas de laboratorio para la manipulación de estos materiales. (REF. NCCLS DOCUMENT M29-T2).

## Avisos y precauciones

Se debe conservar a 24-26°C durante al menos 24 horas antes de usar. NO CONGELAR.

Para uso diagnóstico in vitro. Consultar las instrucciones de uso completas en las Instrucciones de uso del Analizador Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C, que incluyen las recomendaciones para el uso de controles, la manipulación de los mismos, las estrategias de resolución de problemas, y la metodología y los principios correspondientes a los procedimientos de la prueba.

Seguir las prácticas estandarizadas requeridas para la manipulación de reactivos de laboratorio.

## Almacenamiento

Almacenar a 2-8°C durante al menos 24 horas antes de usar. NO CONGELAR. La fecha de vencimiento está impresa en cada cartucho.

## Instrucciones de uso

Conservar a una temperatura de 24-26°C para al menos 24 horas antes de usar. NO CONGELAR. Utilizar en diagnóstico in vitro. Para NCCLS C28-A2, para los instrumentos y métodos o procedimientos de análisis de sangre.

Consultar las instrucciones de uso del analizador Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C.

## Composición

Emulsión tamponada de bicarbonato, cada control con un pH conocido y niveles conocidos de Na, K, Cl, Ca y glucosa. Las soluciones son equilibradas con niveles noti. de Na, K, Cl, Ca y glucosa.

Características de la reflección: la reflección emite un nivel equivalente a un valor conocido de saturación de oxígeno sanguínea total. La señal de conductividad es equivalente a un valor conocido de hematocrito en sangre total. Las características de reflección y conductividad son equivalentes a un valor conocido de hemoglobina en sangre. Inhibición contra la sangre. Cada control contiene un volumen mínimo de 100 µl. No obstante, se deben seguir las buenas prácticas de laboratorio para la manipulación de estos materiales. (REF. NCCLS DOCUMENT M29-T2).

## Avisos y precauciones

Conservar a una temperatura de circa 24-26°C para al menos 24 horas antes de usar. NO CONGELAR.

Utilizar en diagnóstico in vitro. Para NCCLS C28-A2, para los instrumentos y métodos o procedimientos de análisis de sangre.

Consultar las instrucciones de uso del analizador Stat Profile pH/Ox Plus/Plus C.

## Composición

Emulsión tamponada de bicarbonato, cada control con un pH conocido y niveles conocidos de Na, K, Cl, Ca y glucosa. Las soluciones son equilibradas con niveles noti. de Na, K, Cl, Ca y glucosa.

Características de la reflección: la reflección emite un nivel equivalente a un valor conocido de saturación de oxígeno sanguínea total. La señal de conductividad es equivalente a un valor conocido de hematocrito en sangre total. Las características de reflección y conductividad son equivalentes a un valor conocido de hemoglobina en sangre. Inhibición contra la sangre. Cada control contiene un volumen mínimo de 100 µl. No obstante, se deben seguir las buenas prácticas de laboratorio para la manipulación de estos materiales. (REF. NCCLS DOCUMENT M29-T2).

## Avisos y precauciones

Conservar a una temperatura de circa 2-8°C. NO CONGELAR. La data de scaduta è riportata su ciascuna cartuccia.