

Imidazole buffer

REF	AR021K	Bf	3 x 25 ml
REF	AR021L	Bf	12 x 25 ml
REF	AR021B	Bf	1 x 15 ml
REF	AR021M	Bf	3 x 15 ml
REF	AR021N	Bf	12 x 15 ml

IVD**SKLADUJTE
PŘI 2-8°C****IMIDAZOLOVÝ PUFR**

Revize: 03_2022

POUŽITÍ:

Ředící pufr pro koagulační měření automatickou metodou.
Pro In Vitro použití vyškoleným personálem.

REAGENCIE:

Bf Rostok obsahuje Imidazol (cca 0,05M), pH 7,30 ± 0,20; tekutá reagencie. Obsahuje stabilizátory a konzervanty.
H360D: Může způsobit poškození plodu v těle matky.

UPOZORNĚNÍ A VAROVÁNÍ:

- Odpad by měl být odstraněn v souladu s příslušnými místními zákony.
- Používejte pouze reagencie stejné šarže.
- Jakékoliv závažné události spojené s reagencí by měly být hlášeny výrobci nebo jeho zástupci ve Vašem regionu.

PŘÍPRAVA REAGENCIE:

Bf Připraveno k použití. Homogenizujte a vložte do analyzátoru dle aplikačního protokolu.
Pro jiné použití nechte stabilizovat 30 minut při pokojové teplotě (18-25°C), homogenizujte před použitím.

SKLADOVÁNÍ A STABILITA:

Neotevřené reagencie musí být skladovány při 2-8°C, ve svém originálním balení. Za těchto podmínek jsou stabilní až do doby expirace, která je vytištěna na každé krabici.

Bf Stabilita reagencie po otevření v originální lahvičce, pokud je zabráněné kontaminaci a odpařování, je:

- 60 dní při 2 – 8°C
- Stabilita v analyzátoru: Viz specifický aplikační protokol.

Nedoporučuje se kombinovat skladovací podmínky.

REAGENCIE A MATERIÁL POTŘEBNÝ, V SOUPRAVĚ NEPŘÍTOMNÝ:

Navrženo k použití s HYPHEN BioMed hemostatickými reagencemi na přístrojích CS-série, STA-R®, ACL-TOP®, CN-série.

LIMITY:

- Jakákoliv reagencie neobvyklého vzhledu nebo vykazující známky kontaminace musí být znehodnocena.
- Odkážte se na přiložené letáky v balení pro instrukce o průběhu testu.

VÝSLEDKY:

Variabilita mezi šaržemi, měřená na třech šaržích je: %CV ≤10%

SYMBOLY:

Použité symboly a znaky jsou v seznamu ISO 15223-1 standard, viz dokument definice symbolů.

H360D: Může poškodit plodnost nebo plod v těle matky.

