

## Ambalare

1 \* 1 ml

## Utilizare

Calibratorul este o solutie IgE lichida de origine umana care contine IgE adecvata pentru a calibra determinarile de IgE in serul uman prin metoda turbidimetrica.

## Sumar

Solutie de control liofilizata preparata din ser uman. Valoarea de concentratie a calibratorului a fost standardizata fata de Pregatirea Internationala de Referinta a IgE seric uma 75/502 (2<sup>nd</sup> IRP, 1981).

## Reactivi

Calibrator IgE	Calibrator, ser uman. Azid de sodiu 0,95 g / l.
	Concentratia IgE este indicata pe eticheta flaconului.

## Preparare

Gata de utilizare

## Depozitare si stabilitate

Calibratorul este stabil pana la data de expirare de pe eticheta cand este depozitat bine inchis la 2-8 °C si se previne contaminarea in timpul utilizarii. Nu utilizati reactivi peste data de expirare.

## Nota

Evitati lumina directa, contaminarea si evaporarea.

In cazul unei reclamatii sau a unei cereri de control al calitatii, consultati numarul lotului de pe ambalaj sau numarul lotului de pe flacoanele individuale.

Reconstituirea si / sau depozitarea necorespunzatoare pot duce la rezultate eronate.

## Precautii in utilizare

Concentratia finala a componentelor este sub limitele impuse de Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 - CLP (si amendamentele ulterioare) si Directiva 88/379 / CEE si amendamentele ulterioare la clasificarea ambalajelor si etichetarea substantelor periculoase.

Produsul nu este clasificat ca periculos (DLg. N. 285 art. 281. n. 128/1996).



Serul uman este obtinut utilizand doar sange de la donatori, testat prin metoda FDA si gasit nereactiv pentru HbsAg si negativ pentru anticorpilor la HIV-1/2 si HCV.

Cu toate acestea, nicio metoda de testare cunoscuta nu poate oferi o asigurare completa ca produsul derivat din sangele uman nu transmite boli infectioase, acest produs ar trebui tratat ca material biologic potential infectios, cu grija, in conformitate cu buna practica de laborator.

## Managementul deeurilor








Consultati cerintele legale locale.

## Bibliografie

*Department of Labour, Occupational Safety and Health Administration 29 CFR Part 1910.1030 Fed. Register July 1, 1998:6:267-280*

*Directiva Consiliului 93/379 / CEE, Jurnalul Oficial al Comunitatilor Europene nr. L374 din 31.01.1990: 1-12*

## Simboluri

	Risc biologic
CE	Marcajul CE (Regulamentul 98/79 CE)
	Dispozitiv medical in vitro
	Codul lotului
	Utilizati pana la
	Limitele temperaturii de depozitare
	Cititi instructiunile pentru utilizare
	Swiss Pharm Import - Export

### Ambalare

1 x 2 ml

### Utilizare

Controlul este o solutie lichida IgE de origine umana care contine IgE utilizata pentru a evalua precizia si acuratetea determinarilor IgE din serul uman prin metoda de turbidimetrie.

### Sumar

Solutie de control liofilizata preparata din ser uman. Valoarea de concentratie a controlului a fost standardizata fata de Pregatirea internationala de referinta a IgE seric uman 75/502 (2nd - IRP, 1981).

### Reactivi

Control IgE	IgE seric uman. Cu un nivel scazut al concentratiei de IgE. Concentratia IgE este indicata pe eticheta flaconului.
-------------	--

### Preparare

Gata de utilizat

### Depozitare si stabilitate

Controlul este stabil pana la data de expirare de pe eticheta, atunci cand este depozitat bine inchis la 2-8 °C, iar contaminările sunt prevenite in timpul utilizării lor. Nu utilizati reactivi peste data de expirare,

### Nota

Evitati lumina directa, contaminarea si evaporarea . In cazul unei reclamatii sau a unei cereri de control al calitatii, consultati numarul lotului de pe ambalaj sau numarul

lotului de pe flacoanele individuale.

Reconstituirea si / sau depozitarea necorespunzatoare pot duce la rezultate eronate.

### Precautii in utilizare

Concentratia finala a componentelor este sub limitele impuse de Regulamentul (CE) nr. 1272/2008 - CLP (si amendamentele ulterioare) si Directiva 88/379 / CEE si amendamentele ulterioare la clasificarea ambalajelor si etichetarea substantelor periculoase.

Produsul nu este clasificat ca periculos (DLg. N, 235 art. 28 I, n, 12871996).



Serul uman este obtinut utilizand doar sange de la donatori testat prin metoda FDA si gasit negativ pentru HbsAg si negativ pentru anticorpi HIV-172 si HCV.

Cu toate acestea, nicio metoda de testare cunoscuta nu poate oferi o asigurare completa ca produsul derivat din sangele uman nu transmite boli infectioase, acest produs ar trebui tratat ca material biologic potential infectios, cu grija, in conformitate cu buna practica de laborator.

### Managementul deseurilor

Consultati cerintele legale locale.









### Bibliografie

*Department of Labour. Occupational Safety and Health Administration 29 CFR Part 1910.1030 FedT*

*Register July 1, 1988;B:2B7-2B0*

*Directiva 907679 / CEE a Consiliului. Official journal of the European directives N°L374 from Dec.31, 1990:1-12*

### Simboluri

	Risc biologic
	Marcajul CE (Regulamentul 98/79 CE)
	Dispozitiv medical in vitro
	Codul lotului
	Utilizati pana la
	Limitele temperaturii de depozitare
	Cititi instructiunile pentru utilizare
	Swiss Pharm Import - Export