respons® ISE Urine-Diluent (respons® ISE Urin-Diluent)

Bestellinformation

Bestell-Nr. Packungsgröße 1 3600 99 10 921 4 x 30 mL

Verwendungszweck

Diluent für die quantitative Bestimmung von Natrium, Kalium und Chlorid in menschlichen Urin-Proben am automatisierten respons®920/940 Medica ISE Modul.

Beschreibung

respons® ISE Urin-Diluent ist eine wässrige Lösung.

Das Diluent dient dazu, menschliche Urinproben zu verdünnen, wenn man respons®920/940 Medica ISE Modul zur Bestimmung von Natrium, Kalium und Chlorid verwendet.

Diluent

Bestandteile und Konzentrationen

Magnesiumacetat

5.2 mmol/L

Lagerung und Haltbarkeit

Das Diluent ist bei $15-25\,^{\circ}\text{C}$ bis zum Ende des auf der Packung angegebenen Verfallsmonats verwendbar, wenn Kontamination vermieden wird. Nicht einfrieren und lichtgeschützt aufbewahren.

Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

- Bei Fehlfunktion des Produkts oder einem veränderten Aussehen, das die Leistung beeinträchtigen könnte, wenden Sie sich an den Hersteller.
- Jeder schwerwiegende Zwischenfall im Zusammenhang mit dem Produkt muss dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, in dem sich der Anwender und/oder Patient befindet, gemeldet werden.
- Beachten Sie bitte die Sicherheitsdatenblätter (SDB) und die notwendigen Vorsichtsmaßnahmen für den Gebrauch von Laborreagenzien. Für diagnostische Zwecke sind die Ergebnisse stets im Zusammenhang mit der Patientenvorgeschichte, der klinischen Untersuchung und anderen Untersuchungsergebnissen zu werten.
- 4. Nur für professionelle Anwendung.

Entsorgung

Um eine sichere Entsorgung von Chemikalien zu gewährleisten, beachten Sie die gesetzlichen Vorschriften wie im SDB hinterlegt.

Vorbereitung

Das Diluent ist gebrauchsfertig. Die Flaschen werden direkt in den Reagenzrotor gestellt.

Benötigte Materialien

Übliche Laborausrüstung

Durchführung

Platzieren Sie ein Probengefäß mit unverdünntem Urin auf dem Probenrotor und einen Behälter mit respons® ISE Urin-Diluent auf dem Reagenzienrotor. Wird in der System-Software Urin als Probenmaterial ausgewählt, erfolgt eine entsprechende Verdünnung der Probe automatisch.

Ergänzungen und/oder Änderungen im Dokument sind grau unterlegt. Für Streichungen verweisen wir auf die Kundeninformation der entsprechenden Packungsbeilagen-Editionsnummer.





DiaSys Diagnostic Systems GmbH Alte Straße 9 65558 Holzheim Deutschland www.diasys-diagnostics.com