

Gebrauchsanweisung [DE]

MRX Laboratory Water

REF K5036

Zur Verwendung als *In-vitro*-Diagnostikum.

1 Verwendungszweck

Zur Rekonstitution von lyophilisierten *In-vitro*-*Diagnosereagenzien*, Kalibratoren und Kontrollen zur Verwendung in der Hämostasediagnostik. Zur Verwendung durch professionelles Laborpersonal.

2 Komponenten

MRX Laboratory Water besteht aus:
10 × 5 ml gereinigtes Wasser und Konservierungsmittel.

3 Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Geeignete Schutzkleidung tragen. Kontakt mit Haut und Augen vermeiden. Nicht in Ausgüsse entleeren. Abfall muss gemäß den örtlichen Vorschriften entsorgt werden.

MRX Laboratory Water enthält Natriumazid (weniger als 0,1 %), um mikrobielles Wachstum zu verhindern. Die Produkte ordnungsgemäß entsorgen.

4 Vorbereitung

Sofort einsatzbereit.

5 Lagerung und Stabilität

Bei 2–25 °C lagern. Nach dem Öffnen 4 Wochen lang bei 2–25 °C im verschlossenen Originalfläschchen stabil, sofern keine Kontamination auftritt.

6 Erforderliches Material, das nicht im Lieferumfang enthalten ist

- Pipetten
- Reagenzien, Kalibratoren und Kontrollen für die Rekonstitution

7 Verfahren

Dieses Produkt dient als Zubehör für *In-vitro*-*Diagnosereagenzien*, Kalibratoren und Kontrollen. Beschreibungen der Verfahren finden sich in der Gebrauchsanweisung für die Reagenz, den Kalibrator oder die Kontrolle. Beachten Sie, dass bei Verwendung einer Kombination von MRX Laboratory Water mit anderen, nicht von Nordic Biomarker bereitgestellten Produkten, die Kombination gemäß der Verordnung (EU) 2017/746 validiert werden muss.

8 Melden von Vorfällen

Alle schwerwiegenden Vorfälle im Zusammenhang mit diesem Zubehörprodukt sind Nordic Biomarker sowie der zuständigen nationalen Behörde, in der der Anwender niedergelassen ist, zu melden.

9 Zusätzliche Informationen

Ein Papierexemplar dieser Gebrauchsanweisung ist auf Anfrage erhältlich. Wenden Sie sich an Ihren örtlichen Händler.

10 Definition von Symbolen



Hersteller



Chargencode



CE-Kennzeichnung



Elektronische Gebrauchsanweisung
beachten

nordicbiomarker.com/IFU



Medizinisches In-vitro-
Diagnostikum



Verfallsdatum



Katalognummer



Temperaturgrenzwert

11 Versionsverlauf

Version	Änderungen zur vorherigen Version
3,0	Übersetzungen ins Dänische, Deutsche, Estnische, Finnische, Italienische, Litauische, Lettische, Norwegische und Schwedische hinzugefügt.