

Uric acid Standard FS* (Standard Acide urique FS*)

Présentation

Référence Composition du kit
1 3000 99 10 030 6 x 3 mL

Emploi Prévu

Standard à utiliser avec les tests de DiaSys pour le dosage quantitatif in vitro de l'acide urique sur des systèmes photométriques automatisés.

Description

Standard Acide urique FS est un standard aqueux.

Le standard est employé pour calibrer les tests Acide urique FS TOOS et Acide urique FS TBHBA de DiaSys.

Conservation

Le standard, ouvert ou non, doit être conservé de +2 °C à +8 °C. Éviter toute contamination et conserver à l'abri de la lumière.

Stabilité

Flacons fermés : Jusqu'à la date de péremption indiquée sur le coffret

Flacons ouverts : 12 mois

Il est nécessaire d'assurer une manipulation et une conservation convenable de ce produit.

Avertissements et Précautions d'Emploi

1. Contient de l'azide de sodium (0,95 g/L) comme conservateur. Ne pas avaler ! Eviter le contact avec la peau et les muqueuses.
2. Contient du matériel d'origine biologique. Manier le produit comme potentiellement infectieux selon les précautions universelles et de bonne pratique de laboratoire.
3. Merci de vous référer aux fiches de sécurité (FDS) et prendre les précautions nécessaires pour l'utilisation de standards.
4. Uniquement à usage professionnel.

Gestion des Déchets

Se référer aux exigences légales locales en termes de dispositions relatives à l'élimination des produits chimiques, conformément à la FDS correspondante, pour décider de leur élimination en toute sécurité.

Avertissement : Manipuler les déchets comme des matières potentiellement dangereuses au plan biologique. Éliminer les déchets conformément aux instructions et procédures de laboratoire acceptées.

Préparation

Le standard est prêt à l'emploi.

Matériels Nécessaires

Équipement général de laboratoire

Utilisation

Consulter la notice d'utilisation du réactif pour le procédé.

Valeur Standard

La valeur du standard a été assignée, sous des conditions standardisées, avec un réactif acide urique de DiaSys. La valeur du standard est établie par rapport à la méthode de référence chromatographie en phase gazeuse – dilution isotopique spectrométrie de masse (GC IDMS).

Concentration

6 mg/dL

Références Bibliographiques

1. Dati F. Reference materials and guidelines for standardization of methods in laboratory medicine. In: Thomas L, editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1404-26.

Les ajouts et/ou modifications dans le document sont indiqués sur fond gris. Pour les suppressions, se référer aux informations destinées aux consommateurs pour le numéro d'édition correspondant des notices.



DiaSys Diagnostic Systems GmbH
Alte Strasse 9 65558 Holzheim
Allemagne
www.diasys-diagnostics.com

* Fluid Stable = Liquide & Stable