



IMMUNALYSIS ETHYL GLUCURONIDE CALIBRATOR

IVD

REF	Katalognr: C341-10-1-500EX Beschreibung: Ethyl Glucuronide 500 ng/ml Calibrator Menge: 1 x 10 ml
	Katalognr: C341-10-1-1000EX Beschreibung: Ethyl Glucuronide 1000 ng/ml Calibrator Menge: 1 x 10 ml

VERWENDUNGSZWECK

Der Immunalysis Ethyl Glucuronide Calibrator wird als Kalibrator im Immunalysis Ethyl Glucuronide Enzyme Immunoassay zur qualitativen Bestimmung von Ethylglucuronid im Urin auf automatischen, klinischen Chemieanalysegeräten verwendet.

Diese gebrauchsfertigen Kalibratoren sind separat erhältlich und können mit jeder Reagenzcharge des Immunalysis Ethyl Glucuronide EIA verwendet werden.

INHALT

Katalognr C341-10-1-500EX:

- Eine 10 ml Ampulle synthetischer Urin mit 500 ng/ml Ethylglucuronid mit Stabilisatoren, sowie azidfreie Konservierungsmittel.

Katalognr C341-10-1-1000EX:

- Eine 10 ml Ampulle synthetischer Urin mit 1000 ng/ml Ethylglucuronid mit Stabilisatoren, sowie azidfreie Konservierungsmittel.

WARNUNG



- H303 Gesundheitsschädlich beim Verschlucken.
- Nur für die In-vitro Diagnostik. Bei der Handhabung sämtlicher Laborreagenzien normale Vorsichtsmaßnahmen einhalten.

LAGERUNG UND STABILITÄT

Kalibratoren bei 2–8 °C aufbewahren. NICHT EINFRIEREN.

Nicht verwendete Kalibratorampullen fest verschließen.

Vor Öffnung der Ampulle, bei Verwendung vor Ablauf des Verfallsdatums stabil.

MITGELIEFERTES MATERIAL

Immunalysis Ethyl Glucuronide Calibrator Set

ZUSÄTZLICH ERFORDERLICHES MATERIAL

Reagenzien des Immunalysis Ethyl Glucuronide EIA

GEBRAUCHSANWEISUNG

Kalibrator ist sofort verwendbar und muss nicht rekonstituiert werden. Inhalt der Flasche vor jedem Gebrauch drei- bis viermal vorsichtig umdrehen und mischen. Öffnungsdatum des Kalibrators protokollieren.

Kalibrator nach den Angaben der Packungsbeilage des Immunalysis Ethyl Glucuronide EIA oder dem Anwendungsblatt benutzen.

SYMBOLVERZEICHNIS

Symbol	Beschreibung	ISO 15223-1* Referenznr.	ISO 7000* Referenznr.
EC REP	Autorisierter Vertreter in der Europäischen Gemeinschaft	5.1.2	Nicht zutreffend
LOT	Chargennummer	5.1.5	2492
REF	Katalognummer	5.1.6	2493
CE	CE-Konformitätskennzeichnung	Nicht zutreffend	Nicht zutreffend
i	Gebrauchsanleitung beachten	5.4.3	1641
IVD	In-vitro-Diagnostikum	5.5.1	Nicht zutreffend
	Hersteller	5.1.1	3082
	QR-Code für eindeutige Geräteerkennung (UDI)	Nicht zutreffend	Nicht zutreffend
	Zulässiger Temperaturbereich	5.3.7	0632
	Verfallsdatum	5.1.4	2607

* ISO 15223-1: Medizinische Geräte – Bei Aufschriften von medizinischen Geräten zu verwendende Symbole, Kennzeichnung und zu liefernde Informationen – Teil 1: Allgemeine Anforderungen
ISO 7000: Graphische Symbole zur Verwendung auf Ausrüstung – Registrierte Symbole



CEpartner4U, Esdoornlaan 13, 3951DB Maarn.
The Netherlands. www.cepartner4u.eu



IMMUNALYSIS Corporation
829 Towne Center Drive, Pomona, CA 91767
+1 (909)-482-0840

© 2021 Immunalysis Corporation. Alle Rechte vorbehalten. Alle genannten Marken sind Eigentum der Immunalysis Corporation oder ihrer jeweiligen Inhaber.

KI-C341-10-1EX-IMM Rev. AD 03/21