

Revision History/ Revisionshistorie/ Historique des révisions/ Cronologia delle revisioni/ Historie verzí/ História verzí/ Versiohistoria/ Revisionshistorik/ Revisionhistorik/ Revisjonshistorikk/ Historial de revisión/ Zgodovina revizij/ Istorija revizija/ Versiooni ajagulu

<p><b>Material number and release version/ Materialnummer und Version und Veröffentlichungsdatum/ Numéro et version du document et date de publication/ Numero materiale e versione e data di rilascio/ Číslo materiálu a verze a datum vydání/ Číslo a verzija a dátum vydania materiálu/ Materiaali- ja versionumero sekä julkaisuajankohta/ Materialnummer och version och utgivningsdatum/ Materialnummer og version og udgivelsesdato/ Materialnummer og versjon og utgivelsesdato/ Número de material y Fecha de versión y publicación/ Številka materiala in različica in datum izdaje/ Broj materijala i verzija i datum izdavanja/ Materjali number ja versioon ja väljalaskekuupäev</b></p>	<p><b>Change classification/ Klassifizierung ändern/ Classification de la modification/ Variazione della classificazione/ Klasifikace změny/ Klasifikácia zmeny/ Muutoksen luokitus/ Ändringsklassificering/ Ændring af klassifikation/ Endringsklassifisering/ Clasificación de cambio/ Spremeni klasifikacijo/ Promenite klasifikaciju/ Muuda klassifikatsiooni</b></p>	<p><b>Section of change/ Abschnitt der Änderung/ Section de la modification/ Sezione della variazione/ Zmėnėnė část/ Zmenenė část/ Kappale, jossa muutos esiintyy/ Ändrat avsnitt/ Afsnit af ændring/ Endringsavsnitt/ Sección de cambio/ Odsek sprememb/ Odeljak promene/ Muutuste jagu</b></p>
<p>154983-2, 05/2024</p>	<p>Technical change// Technische Änderungen/ Modification technique/ Variazione tecnica/ Technická změna/ Technická zmena/ Tekninen muutos/ Teknisk ændring/ Teknisk ændring/ Teknisk endring/ Cambio técnico/ Tehnična sprememba/ Tehnička promena/ Tehniline muudatus/</p>	<p>Storage / Lagerung/ Conservation/ Conservazione/ Skladování/ Skladovanie/ Säilytys/ Förvarning/ Opbevaring/ Oppbevaring/ Conservación/ Shranjevanje/ Skladištenje/ Säilitamine</p> <p>Disposal/ Entsorgung/ Dectruction/ Smaltimento/ Likvidace/ Likvidácia/ Hävittäminen/ Bortskaffande/ Bortskaffelse/ Avhending/ Eliminación/ Odstranjevanje/ Odlaganje/ Utiliseerimine</p>

154812 QuikRead CRP Control

<b>Classification/ Klassifizierung/ Classificazione/ Classificazione/ Klasifikace/ Klasifikácia/ Luokitus/ Klassificering/ Klassifikation/ Klassifisering/ Clasificación/ Razvrstitev/ Klasifikacija/ Klassifikatsioon</b>	<b>Description/ Beschreibung/ Description/ Descrizione/ Popis/ Popis/ Kuvaus/ Beskrivning/ Beskrivelse/ Beskrivelse/ Descripción/ Opis/ Opis/ Kirjeldus/</b>
Technical change/ Technische Änderungen/ Modification technique/ Variazione tecnica/ Technická změna/ Technická zmena/ Tekninen muutos/ Teknisk ændring/ Teknisk ændring/ Teknisk endring/ Cambio técnico/ Tehnična sprememba/ Tehnička promena/ Tehniline muudatus/	Addition, revision and/or removal of information related to the product/ Hinzufügung, Änderung und/oder Entfernung von Informationen über das Produkt/ Ajout, révision et/ou suppression d'informations liées au produit/ Aggiunta, revisione e/o rimozione delle informazioni relative al prodotto/ Pridání, změna a/nebo odebrání informací souvisejících s produktem/ Pridanie, revízia a/alebo odstránenie informácií súvisiacich s produktom/ Tuotteeseen liittyvien tietojen lisäys ja/tai poisto/ Tillägg, omarbetning och/eller borttagning av information relaterad till produkten/ Tilføjeelse, ændring og/eller fjernelse af oplysninger vedrørende produktet/ Tillegg, revisjon og/eller fjerning av informasjon knyttet til produktet/ Adición, revisión o eliminación de información relativa al producto/ Dodavanje, revizija in/ali odstranitev informacij v zvezi z izdelkom/ Dodavanje, revizija i/ili uklanjanje informacija u vezi sa proizvodom/ Tootege seotud teabe lisamine, muutmine ja/või eemaldamine



Spski...
vrednosti su postavljenje korišćenjem CRP analize za QuikRead go Instrument i QuikRead 101 Instrument. Vrednosti su sledjive po ERM®-DA474/IFCC referentnom materijalu.

**Upozorenja i mere preza**

- Reagensi sadrže <0,1% natrijum azida, što se ne smatra štetnom količinom. Natrijum azid osloboda otrovan gas kada dođe u kontakt sa kiselinama. Azidi mogu da reaguju sa metalnim cevima i tako formiraju eksplozivna jedinjenja. Akumulacija azida može da se izbegne ispiranjem velikom količinom vode pri odlaganju reagensa.
- Nemojte da koristite poslednje kapi kontrolnog uzorka pošto nakon višestrukog otvaranja bočice može doći do isparavanja, a samim tim i do netačnih rezultata. Ako kontrolni uzorak nije u prihvatljivom opsegu, uzмите novu bočicu.
- Ne koristite proizvod nakon isteka roka upotrebe naznačenog na spoljnom pakovanju.
- Ne prelazite periode stabilnosti za otvorene reagense.
- Kontrolni uzorak sadrži materijal ljudskog porekla, koji je testiran i za koji je utvrđeno da ne sadrži antitela virusa humane imunodeficijencije (HIV 1 i 2), virus hepatitisa C (HCV), niti površinske antigene hepatitisa B (HBsAg). Za svaki slučaj rukujte

QuikRead® CRP Control	Kat. Nr. 154812	<i>Eesti</i>
<div><b>Sihotstarve</b></div> <div><b>Kasutusala:</b> QuikRead® CRP Control on mõeldud kasutamiseks CRP testi kvantitatiivse kontrollina automaatsel QuikRead go® instrumendis või poolautomaatsel QuikRead® 101 instrumendis. Kontroll on mõeldud kasutamiseks kliinilises laboratooriumis ja patsiendi lähedastes kohtades (untud ka kui POCT testimine) tervishoius töötavate professionaalide poolt. Kasutamiseks ainult <i>in vitro</i> diagnostikumina.</div>		
<div><b>Protseduuri tõõpõhimõtted:</b> QuikRead CRP kontrollil on kaks instrumendi spetsifilist väärtust selleks, et jälgida CRP testi käitumist instrumentidel QuikRead go ja QuikRead 101. QuikRead go Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>plasma/seerumi</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit. QuikRead 101 Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>kogu veri</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit.</div>		
<div><b>Reagendid</b></div> <div>Kontrollmaterjal on inimpõhine materjal, millele on lisatud värv. Seda tuleb käsitleda sarnaselt patsiendi proovile. Kontrollproov on küvetis stabiilne 15 minutit.</div> <div>Komplekt sisaldab: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Kasutusjuhend</li> <li>CRP testid ja instrument ei ole tootega kaasas.</li></ul></div>		
<div><b>Ettevalmistus</b></div> <div>Enne kontrolli ja testi alustamist loe ja järgi CRP testi, kontrolli ja instrumendi kasutusjuhendit. Kontrollmaterjal on kasutamiseks valmis. Laske materjalil stabiliseeruda toatemperatuuril (18...25°C) 30 minutit. <b>Segage hästi.</b> Ärge raputage.</div> <div><b>Säilitamine</b></div> <div>Stabiilne kuni karbil märgitud kuupäevani juhul kui säilitatakse temperatuuril 2...8°C.</div> <div>Avatud viaal: Stabiilne kuni 2 kuud säilitades temperatuuridel 2...8°C. <b>Ärge visake kummikorki ära.</b> Ärge kasutage viaali, mis sisaldab silmnähtavat bakteriaalset kasvu.</div>		

QuikRead® CRP Control	Kat. Nr. 154812	<i>Svenska</i>
<div><b>Avsett ändamål</b></div> <div><b>Avsedd användning:</b> QuikRead® CRP Control är avsedd för kvalitetskontroll av kvantitativa CRP-analyser på det automatiserade QuikRead go® instrumentet eller det semi-automatiserade QuikRead® 101 instrumentet. Kontrollen är avsedd att användas av vårdpersonal i kliniska laboratorier och miljöer för patientnära testning. För <i>in vitro</i> diagnostik.</div>		
<div><b>Testprincip:</b> QuikRead CRP Control finns tillgänglig med två instrumentspecifika kvantitativa värden för preståndakontroll vid användning av QuikRead go-instrumentet eller QuikRead 101-instrumentet.</div> <div><b>QuikRead go Instrument:</b> Använd kontrollen på samma sätt som ett okänt <b>plasma/serumprov</b>, genom att samma analysprincip följs. <b>QuikRead 101 Instrument:</b> Använd kontrollen på samma sätt som ett okänt <b>helblodsprov</b> från en patient, genom att samma analysprincip följs.</div>		
<div><b>Reagens</b></div> <div>Kontrollen är humanbaserat material med tillsatt färg. Det skall behandlas på samma sätt som ett patientprov. Kontrollen är stabil i 15 minuter i kyvetten.</div> <div>Innehållet i kitet: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Bruksanvisning</li> <li>CRP-analys och instrument medföljer ej.</li></ul></div>		
<div><b>Förberedelse</b></div> <div>Läs och följ instruktionerna för kontrollanalys, CRP-analys och om instrumentet innan du utför en kontrollanalys. Kontrollen är färdig att använda. Låt kontrollmaterialet stabiliseras i 30 minuter i rums-temperatur (18...25°C). <b>Blanda väl.</b> Skaka inte flaskan.</div>		
<div><b>Förvaring</b></div> <div>Reagenset är hållbart till utgångsdatum vid förvaring vid 2...8°C. Öppnad flaska: Hållbar i 2 månader vid 2...8°C. <b>Kasta inte gummi-proppen.</b></div> <div>Använd ej kontrollen om den har misstänkt/synlig bakterieväxt.</div>		
<div><b>Förväntade värden</b></div> <div>Det individuella resultatet för kontrollen bör ligga inom det angivna mätområdet som står på förpackningen. Varje laboratorium skall upprätta sitt eget medelvärde och tillåten avvikelse. Målvärdena</div>		

QuikRead® CRP Control	Art. Nr. 154812	<i>Svenska</i>
<div><b>Tiltenkt bruk</b></div> <div><b>Bruksområde:</b> QuikRead® CRP Control er beregnet til kvalitetskontroll av kvantitative CRP-analyser på det helautomatiske QuikRead go®-instrumentet eller det halvautomatiske QuikRead® 101-instrumentet. Kontrollen utføres av helsepersonell i kliniske laboratorier eller i pasientnært helsevesen (PNA). Kun til <i>in vitro</i>-diagnostisk bruk.</div>		
<div><b>Prosedyre:</b> QuikRead CRP Control viser kvantitative instrumentspesifikke CRP-verdier og brukes til å kontrollere ytelsen på analysen og QuikRead go- eller QuikRead 101-instrumentet. <b>QuikRead go Instrument:</b> Bruk kontrollen på samme måte som en <b>plasma/serumprøve</b>. Følg bruksanvisningen for prøvprosedyren. <b>QuikRead 101 Instrument:</b> Bruk kontrollen på samme måte som en <b>fullblodprøve</b>. Følg bruksanvisningen for prøvprosedyren.</div>		
<div><b>Reagenser</b></div> <div>Kontrollen er humanbasert materiale med tilført farge. Den skal behandles på samme måte som pasientprøver. Kontrollen er stabil i kyvetten i 15 minutter.</div> <div>Innhold i kitet: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Pakningsvedlegg</li> <li>Tilleggsutstyr som ikke medfølger er CRP-testkit og instrument.</li></ul></div>		
<div><b>Forberedelser</b></div> <div>Før du utfører en kontrollanalyse, les og følg bruksanvisningen for kontroll, CRP-analyse og instrument nøye. Kontrollen er klar til bruk. La kontrollen stabiliseres (18...25°C) i 30 minutter. <b>Bland godt.</b> Ikke rist.</div>		
<div><b>Oppbevaring</b></div> <div>Kontrollen er stabil inntil utløpsdato når den er oppbevart ved 2...8°C.</div> <div>Åpnet flaske: Stabil i 2 måneder ved 2...8°C. <b>Ikke kast gummi-proppen.</b></div> <div>Ikke bruk kontrollen hvis den viser tydelig tegn på mikrobiologisk vekst.</div>		
<div><b>Forventede verdier</b></div> <div>Kontrollresultatet skal ligge innenfor referanseområdet angitt på etiketten på kontrollboksen. Det enkelte resultat skal ligge innenfor de verdier som er angitt på etiketten på flasken. Hvert laboratorium bør etablere sin egen gjennomsnittsverdi og presisjonsdata. Ref-eranseverdiene er satt med bruk av CRP-analyser for QuikRead</div>		

QuikRead® CRP Control	Art. Nr. 154812	<i>Svenska</i>
<div><b>Avsett ändamål</b></div> <div><b>Avsedd användning:</b> QuikRead® CRP Control är avsedd för kvalitetskontroll av kvantitativa CRP-analyser på det automatiserade QuikRead go® instrumentet eller det semi-automatiserade QuikRead® 101 instrumentet. Kontrollen är avsedd att användas av vårdpersonal i kliniska laboratorier och miljöer för patientnära testning. För <i>in vitro</i> diagnostik.</div>		
<div><b>Testprincip:</b> QuikRead CRP Control finns tillgänglig med två instrumentspecifika kvantitativa värden för preståndakontroll vid användning av QuikRead go-instrumentet eller QuikRead 101-instrumentet.</div> <div><b>QuikRead go Instrument:</b> Använd kontrollen på samma sätt som ett okänt <b>plasma/serumprov</b>, genom att samma analysprincip följs. <b>QuikRead 101 Instrument:</b> Använd kontrollen på samma sätt som ett okänt <b>helblodsprov</b> från en patient, genom att samma analysprincip följs.</div>		
<div><b>Reagens</b></div> <div>Kontrollen är humanbaserat material med tillsatt färg. Det skall behandlas på samma sätt som ett patientprov. Kontrollen är stabil i 15 minuter i kyvetten.</div> <div>Innehållet i kitet: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Bruksanvisning</li> <li>CRP-analys och instrument medföljer ej.</li></ul></div>		
<div><b>Förberedelse</b></div> <div>Läs och följ instruktionerna för kontrollanalys, CRP-analys och om instrumentet innan du utför en kontrollanalys. Kontrollen är färdig att använda. Låt kontrollmaterialet stabiliseras i 30 minuter i rums-temperatur (18...25°C). <b>Blanda väl.</b> Skaka inte flaskan.</div>		
<div><b>Förvaring</b></div> <div>Reagenset är hållbart till utgångsdatum vid förvaring vid 2...8°C. Öppnad flaska: Hållbar i 2 månader vid 2...8°C. <b>Kasta inte gummi-proppen.</b></div> <div>Använd ej kontrollen om den har misstänkt/synlig bakterieväxt.</div>		
<div><b>Förväntade värden</b></div> <div>Det individuella resultatet för kontrollen bör ligga inom det angivna mätområdet som står på förpackningen. Varje laboratorium skall upprätta sitt eget medelvärde och tillåten avvikelse. Målvärdena</div>		

QuikRead® CRP Control	Kat. nr. 154812	<i>Norsk</i>
<div><b>Tiltenkt bruk</b></div> <div><b>Bruksområde:</b> QuikRead® CRP Control er beregnet til kvalitetskontroll av kvantitative CRP-analyser på det helautomatiske QuikRead go®-instrumentet eller det halvautomatiske QuikRead® 101-instrumentet. Kontrollen utføres av helsepersonell i kliniske laboratorier eller i pasientnært helsevesen (PNA). Kun til <i>in vitro</i>-diagnostisk bruk.</div>		
<div><b>Prosedyre:</b> QuikRead CRP Control viser kvantitative instrumentspesifikke CRP-verdier og brukes til å kontrollere ytelsen på analysen og QuikRead go- eller QuikRead 101-instrumentet. <b>QuikRead go Instrument:</b> Bruk kontrollen på samme måte som en <b>plasma/serumprøve</b>. Følg bruksanvisningen for prøvprosedyren. <b>QuikRead 101 Instrument:</b> Bruk kontrollen på samme måte som en <b>fullblodprøve</b>. Følg bruksanvisningen for prøvprosedyren.</div>		
<div><b>Reagenser</b></div> <div>Kontrollen er humanbasert materiale med tilført farge. Den skal behandles på samme måte som pasientprøver. Kontrollen er stabil i kyvetten i 15 minutter.</div> <div>Innhold i kitet: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Pakningsvedlegg</li> <li>Tilleggsutstyr som ikke medfølger er CRP-testkit og instrument.</li></ul></div>		
<div><b>Forberedelser</b></div> <div>Før du utfører en kontrollanalyse, les og følg bruksanvisningen for kontroll, CRP-analyse og instrument nøye. Kontrollen er klar til bruk. La kontrollen stabiliseres (18...25°C) i 30 minutter. <b>Bland godt.</b> Ikke rist.</div>		
<div><b>Oppbevaring</b></div> <div>Kontrollen er stabil inntil utløpsdato når den er oppbevart ved 2...8°C.</div> <div>Åpnet flaske: Stabil i 2 måneder ved 2...8°C. <b>Ikke kast gummi-proppen.</b></div> <div>Ikke bruk kontrollen hvis den viser tydelig tegn på mikrobiologisk vekst.</div>		
<div><b>Forventede verdier</b></div> <div>Kontrollresultatet skal ligge innenfor referanseområdet angitt på etiketten på kontrollboksen. Det enkelte resultat skal ligge innenfor de verdier som er angitt på etiketten på flasken. Hvert laboratorium bør etablere sin egen gjennomsnittsverdi og presisjonsdata. Ref-eranseverdiene er satt med bruk av CRP-analyser for QuikRead</div>		

QuikRead® CRP Control	Kat. Nr. 154812	<i>Dansk</i>
<div><b>Sihotstarve</b></div> <div><b>Kasutusala:</b> QuikRead® CRP Control on mõeldud kasutamiseks CRP testi kvantitatiivse kontrollina automaatsel QuikRead go® instrumendis või poolautomaatsel QuikRead® 101 instrumendis. Kontroll on mõeldud kasutamiseks kliinilises laboratooriumis ja patsiendi lähedastes kohtades (untud ka kui POCT testimine) tervishoius töötavate professionaalide poolt. Kasutamiseks ainult <i>in vitro</i> diagnostikumina.</div>		
<div><b>Protseduuri tõõpõhimõtted:</b> QuikRead CRP kontrollil on kaks instrumendi spetsifilist väärtust selleks, et jälgida CRP testi käitumist instrumentidel QuikRead go ja QuikRead 101. QuikRead go Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>plasma/seerumi</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit. QuikRead 101 Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>kogu veri</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit.</div>		
<div><b>Reagendid</b></div> <div>Kontrollmaterjal on inimpõhine materjal, millele on lisatud värv. Seda tuleb käsitleda sarnaselt patsiendi proovile. Kontrollproov on küvetis stabiilne 15 minutit.</div> <div>Komplekt sisaldab: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Kasutusjuhend</li> <li>CRP testid ja instrument ei ole tootega kaasas.</li></ul></div>		
<div><b>Ettevalmistus</b></div> <div>Enne kontrolli ja testi alustamist loe ja järgi CRP testi, kontrolli ja instrumendi kasutusjuhendit. Kontrollmaterjal on kasutamiseks valmis. Laske materjalil stabiliseeruda toatemperatuuril (18...25°C) 30 minutit. <b>Segage hästi.</b> Ärge raputage.</div> <div><b>Säilitamine</b></div> <div>Stabiilne kuni karbil märgitud kuupäevani juhul kui säilitatakse temperatuuril 2...8°C.</div> <div>Avatud viaal: Stabiilne kuni 2 kuud säilitades temperatuuridel 2...8°C. <b>Ärge visake kummikorki ära.</b> Ärge kasutage viaali, mis sisaldab silmnähtavat bakteriiaalset kasvu.</div>		

QuikRead® CRP Control	Art. Nr. 154812	<i>Dansk</i>
<div><b>Sihotstarve</b></div> <div><b>Kasutusala:</b> QuikRead® CRP Control on mõeldud kasutamiseks CRP testi kvantitatiivse kontrollina automaatsel QuikRead go® instrumendis või poolautomaatsel QuikRead® 101 instrumendis. Kontroll on mõeldud kasutamiseks kliinilises laboratooriumis ja patsiendi lähedastes kohtades (untud ka kui POCT testimine) tervishoius töötavate professionaalide poolt. Kasutamiseks ainult <i>in vitro</i> diagnostikumina.</div>		
<div><b>Protseduuri tõõpõhimõtted:</b> QuikRead CRP kontrollil on kaks instrumendi spetsifilist väärtust selleks, et jälgida CRP testi käitumist instrumentidel QuikRead go ja QuikRead 101. QuikRead go Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>plasma/seerumi</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit. QuikRead 101 Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>kogu veri</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit.</div>		
<div><b>Reagendid</b></div> <div>Kontrollmaterjal on inimpõhine materjal, millele on lisatud värv. Seda tuleb käsitleda sarnaselt patsiendi proovile. Kontrollproov on küvetis stabiilne 15 minutit.</div> <div>Komplekt sisaldab: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Kasutusjuhend</li> <li>CRP testid ja instrument ei ole tootega kaasas.</li></ul></div>		
<div><b>Ettevalmistus</b></div> <div>Enne kontrolli ja testi alustamist loe ja järgi CRP testi, kontrolli ja instrumendi kasutusjuhendit. Kontrollmaterjal on kasutamiseks valmis. Laske materjalil stabiliseeruda toatemperatuuril (18...25°C) 30 minutit. <b>Segage hästi.</b> Ärge raputage.</div> <div><b>Säilitamine</b></div> <div>Stabiilne kuni karbil märgitud kuupäevani juhul kui säilitatakse temperatuuril 2...8°C.</div> <div>Avatud viaal: Stabiilne kuni 2 kuud säilitades temperatuuridel 2...8°C. <b>Ärge visake kummikorki ära.</b> Ärge kasutage viaali, mis sisaldab silmnähtavat bakteriiaalset kasvu.</div>		

QuikRead® CRP Control	Kat. Nr. 154812	<i>Dansk</i>
<div><b>Sihotstarve</b></div> <div><b>Kasutusala:</b> QuikRead® CRP Control on mõeldud kasutamiseks CRP testi kvantitatiivse kontrollina automaatsel QuikRead go® instrumendis või poolautomaatsel QuikRead® 101 instrumendis. Kontroll on mõeldud kasutamiseks kliinilises laboratooriumis ja patsiendi lähedastes kohtades (untud ka kui POCT testimine) tervishoius töötavate professionaalide poolt. Kasutamiseks ainult <i>in vitro</i> diagnostikumina.</div>		
<div><b>Protseduuri tõõpõhimõtted:</b> QuikRead CRP kontrollil on kaks instrumendi spetsifilist väärtust selleks, et jälgida CRP testi käitumist instrumentidel QuikRead go ja QuikRead 101. QuikRead go Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>plasma/seerumi</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit. QuikRead 101 Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>kogu veri</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit.</div>		
<div><b>Reagendid</b></div> <div>Kontrollmaterjal on inimpõhine materjal, millele on lisatud värv. Seda tuleb käsitleda sarnaselt patsiendi proovile. Kontrollproov on küvetis stabiilne 15 minutit.</div> <div>Komplekt sisaldab: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Kasutusjuhend</li> <li>CRP testid ja instrument ei ole tootega kaasas.</li></ul></div>		
<div><b>Ettevalmistus</b></div> <div>Enne kontrolli ja testi alustamist loe ja järgi CRP testi, kontrolli ja instrumendi kasutusjuhendit. Kontrollmaterjal on kasutamiseks valmis. Laske materjalil stabiliseeruda toatemperatuuril (18...25°C) 30 minutit. <b>Segage hästi.</b> Ärge raputage.</div> <div><b>Säilitamine</b></div> <div>Stabiilne kuni karbil märgitud kuupäevani juhul kui säilitatakse temperatuuril 2...8°C.</div> <div>Avatud viaal: Stabiilne kuni 2 kuud säilitades temperatuuridel 2...8°C. <b>Ärge visake kummikorki ära.</b> Ärge kasutage viaali, mis sisaldab silmnähtavat bakteriiaalset kasvu.</div>		

QuikRead® CRP Control	Kat. Nr. 154812	<i>Dansk</i>
<div><b>Sihotstarve</b></div> <div><b>Kasutusala:</b> QuikRead® CRP Control on mõeldud kasutamiseks CRP testi kvantitatiivse kontrollina automaatsel QuikRead go® instrumendis või poolautomaatsel QuikRead® 101 instrumendis. Kontroll on mõeldud kasutamiseks kliinilises laboratooriumis ja patsiendi lähedastes kohtades (untud ka kui POCT testimine) tervishoius töötavate professionaalide poolt. Kasutamiseks ainult <i>in vitro</i> diagnostikumina.</div>		
<div><b>Protseduuri tõõpõhimõtted:</b> QuikRead CRP kontrollil on kaks instrumendi spetsifilist väärtust selleks, et jälgida CRP testi käitumist instrumentidel QuikRead go ja QuikRead 101. QuikRead go Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>plasma/seerumi</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit. QuikRead 101 Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>kogu veri</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit.</div>		
<div><b>Reagendid</b></div> <div>Kontrollmaterjal on inimpõhine materjal, millele on lisatud värv. Seda tuleb käsitleda sarnaselt patsiendi proovile. Kontrollproov on küvetis stabiilne 15 minutit.</div> <div>Komplekt sisaldab: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Kasutusjuhend</li> <li>CRP testid ja instrument ei ole tootega kaasas.</li></ul></div>		
<div><b>Ettevalmistus</b></div> <div>Enne kontrolli ja testi alustamist loe ja järgi CRP testi, kontrolli ja instrumendi kasutusjuhendit. Kontrollmaterjal on kasutamiseks valmis. Laske materjalil stabiliseeruda toatemperatuuril (18...25°C) 30 minutit. <b>Segage hästi.</b> Ärge raputage.</div> <div><b>Säilitamine</b></div> <div>Stabiilne kuni karbil märgitud kuupäevani juhul kui säilitatakse temperatuuril 2...8°C.</div> <div>Avatud viaal: Stabiilne kuni 2 kuud säilitades temperatuuridel 2...8°C. <b>Ärge visake kummikorki ära.</b> Ärge kasutage viaali, mis sisaldab silmnähtavat bakteriiaalset kasvu.</div>		

QuikRead® CRP Control	Kat. Nr. 154812	<i>Dansk</i>
<div><b>Sihotstarve</b></div> <div><b>Kasutusala:</b> QuikRead® CRP Control on mõeldud kasutamiseks CRP testi kvantitatiivse kontrollina automaatsel QuikRead go® instrumendis või poolautomaatsel QuikRead® 101 instrumendis. Kontroll on mõeldud kasutamiseks kliinilises laboratooriumis ja patsiendi lähedastes kohtades (untud ka kui POCT testimine) tervishoius töötavate professionaalide poolt. Kasutamiseks ainult <i>in vitro</i> diagnostikumina.</div>		
<div><b>Protseduuri tõõpõhimõtted:</b> QuikRead CRP kontrollil on kaks instrumendi spetsifilist väärtust selleks, et jälgida CRP testi käitumist instrumentidel QuikRead go ja QuikRead 101. QuikRead go Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>plasma/seerumi</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit. QuikRead 101 Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>kogu veri</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit.</div>		
<div><b>Reagendid</b></div> <div>Kontrollmaterjal on inimpõhine materjal, millele on lisatud värv. Seda tuleb käsitleda sarnaselt patsiendi proovile. Kontrollproov on küvetis stabiilne 15 minutit.</div> <div>Komplekt sisaldab: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Kasutusjuhend</li> <li>CRP testid ja instrument ei ole tootega kaasas.</li></ul></div>		
<div><b>Ettevalmistus</b></div> <div>Enne kontrolli ja testi alustamist loe ja järgi CRP testi, kontrolli ja instrumendi kasutusjuhendit. Kontrollmaterjal on kasutamiseks valmis. Laske materjalil stabiliseeruda toatemperatuuril (18...25°C) 30 minutit. <b>Segage hästi.</b> Ärge raputage.</div> <div><b>Säilitamine</b></div> <div>Stabiilne kuni karbil märgitud kuupäevani juhul kui säilitatakse temperatuuril 2...8°C.</div> <div>Avatud viaal: Stabiilne kuni 2 kuud säilitades temperatuuridel 2...8°C. <b>Ärge visake kummikorki ära.</b> Ärge kasutage viaali, mis sisaldab silmnähtavat bakteriiaalset kasvu.</div>		

QuikRead® CRP Control	Kat. Nr. 154812	<i>Dansk</i>
<div><b>Sihotstarve</b></div> <div><b>Kasutusala:</b> QuikRead® CRP Control on mõeldud kasutamiseks CRP testi kvantitatiivse kontrollina automaatsel QuikRead go® instrumendis või poolautomaatsel QuikRead® 101 instrumendis. Kontroll on mõeldud kasutamiseks kliinilises laboratooriumis ja patsiendi lähedastes kohtades (untud ka kui POCT testimine) tervishoius töötavate professionaalide poolt. Kasutamiseks ainult <i>in vitro</i> diagnostikumina.</div>		
<div><b>Protseduuri tõõpõhimõtted:</b> QuikRead CRP kontrollil on kaks instrumendi spetsifilist väärtust selleks, et jälgida CRP testi käitumist instrumentidel QuikRead go ja QuikRead 101. QuikRead go Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>plasma/seerumi</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit. QuikRead 101 Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>kogu veri</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit.</div>		
<div><b>Reagendid</b></div> <div>Kontrollmaterjal on inimpõhine materjal, millele on lisatud värv. Seda tuleb käsitleda sarnaselt patsiendi proovile. Kontrollproov on küvetis stabiilne 15 minutit.</div> <div>Komplekt sisaldab: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Kasutusjuhend</li> <li>CRP testid ja instrument ei ole tootega kaasas.</li></ul></div>		
<div><b>Ettevalmistus</b></div> <div>Enne kontrolli ja testi alustamist loe ja järgi CRP testi, kontrolli ja instrumendi kasutusjuhendit. Kontrollmaterjal on kasutamiseks valmis. Laske materjalil stabiliseeruda toatemperatuuril (18...25°C) 30 minutit. <b>Segage hästi.</b> Ärge raputage.</div> <div><b>Säilitamine</b></div> <div>Stabiilne kuni karbil märgitud kuupäevani juhul kui säilitatakse temperatuuril 2...8°C.</div> <div>Avatud viaal: Stabiilne kuni 2 kuud säilitades temperatuuridel 2...8°C. <b>Ärge visake kummikorki ära.</b> Ärge kasutage viaali, mis sisaldab silmnähtavat bakteriiaalset kasvu.</div>		

QuikRead® CRP Control	Kat. Nr. 154812	<i>Dansk</i>
<div><b>Sihotstarve</b></div> <div><b>Kasutusala:</b> QuikRead® CRP Control on mõeldud kasutamiseks CRP testi kvantitatiivse kontrollina automaatsel QuikRead go® instrumendis või poolautomaatsel QuikRead® 101 instrumendis. Kontroll on mõeldud kasutamiseks kliinilises laboratooriumis ja patsiendi lähedastes kohtades (untud ka kui POCT testimine) tervishoius töötavate professionaalide poolt. Kasutamiseks ainult <i>in vitro</i> diagnostikumina.</div>		
<div><b>Protseduuri tõõpõhimõtted:</b> QuikRead CRP kontrollil on kaks instrumendi spetsifilist väärtust selleks, et jälgida CRP testi käitumist instrumentidel QuikRead go ja QuikRead 101. QuikRead go Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>plasma/seerumi</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit. QuikRead 101 Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>kogu veri</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit.</div>		
<div><b>Reagendid</b></div> <div>Kontrollmaterjal on inimpõhine materjal, millele on lisatud värv. Seda tuleb käsitleda sarnaselt patsiendi proovile. Kontrollproov on küvetis stabiilne 15 minutit.</div> <div>Komplekt sisaldab: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Kasutusjuhend</li> <li>CRP testid ja instrument ei ole tootega kaasas.</li></ul></div>		
<div><b>Ettevalmistus</b></div> <div>Enne kontrolli ja testi alustamist loe ja järgi CRP testi, kontrolli ja instrumendi kasutusjuhendit. Kontrollmaterjal on kasutamiseks valmis. Laske materjalil stabiliseeruda toatemperatuuril (18...25°C) 30 minutit. <b>Segage hästi.</b> Ärge raputage.</div> <div><b>Säilitamine</b></div> <div>Stabiilne kuni karbil märgitud kuupäevani juhul kui säilitatakse temperatuuril 2...8°C.</div> <div>Avatud viaal: Stabiilne kuni 2 kuud säilitades temperatuuridel 2...8°C. <b>Ärge visake kummikorki ära.</b> Ärge kasutage viaali, mis sisaldab silmnähtavat bakteriiaalset kasvu.</div>		

QuikRead® CRP Control	Kat. Nr. 154812	<i>Dansk</i>
<div><b>Sihotstarve</b></div> <div><b>Kasutusala:</b> QuikRead® CRP Control on mõeldud kasutamiseks CRP testi kvantitatiivse kontrollina automaatsel QuikRead go® instrumendis või poolautomaatsel QuikRead® 101 instrumendis. Kontroll on mõeldud kasutamiseks kliinilises laboratooriumis ja patsiendi lähedastes kohtades (untud ka kui POCT testimine) tervishoius töötavate professionaalide poolt. Kasutamiseks ainult <i>in vitro</i> diagnostikumina.</div>		
<div><b>Protseduuri tõõpõhimõtted:</b> QuikRead CRP kontrollil on kaks instrumendi spetsifilist väärtust selleks, et jälgida CRP testi käitumist instrumentidel QuikRead go ja QuikRead 101. QuikRead go Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>plasma/seerumi</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit. QuikRead 101 Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>kogu veri</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit.</div>		
<div><b>Reagendid</b></div> <div>Kontrollmaterjal on inimpõhine materjal, millele on lisatud värv. Seda tuleb käsitleda sarnaselt patsiendi proovile. Kontrollproov on küvetis stabiilne 15 minutit.</div> <div>Komplekt sisaldab: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Kasutusjuhend</li> <li>CRP testid ja instrument ei ole tootega kaasas.</li></ul></div>		
<div><b>Ettevalmistus</b></div> <div>Enne kontrolli ja testi alustamist loe ja järgi CRP testi, kontrolli ja instrumendi kasutusjuhendit. Kontrollmaterjal on kasutamiseks valmis. Laske materjalil stabiliseeruda toatemperatuuril (18...25°C) 30 minutit. <b>Segage hästi.</b> Ärge raputage.</div> <div><b>Säilitamine</b></div> <div>Stabiilne kuni karbil märgitud kuupäevani juhul kui säilitatakse temperatuuril 2...8°C.</div> <div>Avatud viaal: Stabiilne kuni 2 kuud säilitades temperatuuridel 2...8°C. <b>Ärge visake kummikorki ära.</b> Ärge kasutage viaali, mis sisaldab silmnähtavat bakteriiaalset kasvu.</div>		

QuikRead® CRP Control	Kat. Nr. 154812	<i>Dansk</i>
<div><b>Sihotstarve</b></div> <div><b>Kasutusala:</b> QuikRead® CRP Control on mõeldud kasutamiseks CRP testi kvantitatiivse kontrollina automaatsel QuikRead go® instrumendis või poolautomaatsel QuikRead® 101 instrumendis. Kontroll on mõeldud kasutamiseks kliinilises laboratooriumis ja patsiendi lähedastes kohtades (untud ka kui POCT testimine) tervishoius töötavate professionaalide poolt. Kasutamiseks ainult <i>in vitro</i> diagnostikumina.</div>		
<div><b>Protseduuri tõõpõhimõtted:</b> QuikRead CRP kontrollil on kaks instrumendi spetsifilist väärtust selleks, et jälgida CRP testi käitumist instrumentidel QuikRead go ja QuikRead 101. QuikRead go Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>plasma/seerumi</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit. QuikRead 101 Instrument; Kasuta kontrolli sarnaselt nagu tundmatu <b>kogu veri</b> proovi puhul, järgides testi läbiviimise kasutusjuhendit.</div>		
<div><b>Reagendid</b></div> <div>Kontrollmaterjal on inimpõhine materjal, millele on lisatud värv. Seda tuleb käsitleda sarnaselt patsiendi proovile. Kontrollproov on küvetis stabiilne 15 minutit.</div> <div>Komplekt sisaldab: <ul style="list-style-type: none"><li>- 1 x 1 ml QuikRead CRP Control</li> <li>- Kasutusjuhend</li> <li>CRP testid ja instrument ei ole tootega kaasas.</li></ul></div>		
<div><b>Ettevalmistus</b></div> <div>Enne kontrolli ja testi alustamist loe ja järgi CRP testi, kontrolli ja instrumendi kasutusjuhendit. Kontrollmaterjal on kasutamiseks valmis. Laske materjalil stabiliseeruda toatemperatuuril (18...25°C) 30 minutit. <b></b></div>		