

LZI 通用阴性校准品

IVD 仅用于体外诊断

供美国贝克曼库尔特公司使用



Lin-Zhi 国际有限公司

REF	说明	数量
C68807	CALIBRATOR LZI 通用阴性校准品	1 x 5 mL

预期用途

LZI 通用阴性校准品适合于在多台自动化临床化学分析仪上对供贝克曼库尔特公司使用的多种 LZI 酶免疫分析进行半定量校准时用作阴性校准品。

校准品说明

LZI 通用阴性校准品是基于人尿的液体，可随时使用。LZI 通用阴性校准品是一种经过处理的无毒人尿基质，含有缓冲剂、稳定剂和不到 0.1% 的叠氮化钠。

注意事项和警告

- LZI 通用 阴性校准品仅用于体外诊断。 吞食有害。
- 这些校准品含有叠氮化钠，叠氮化钠可能与铅或铜管发生反应，形成具有潜在爆炸性的金属叠氮化物。处置此类液体时，一定要用大量水冲洗，以防止叠氮化物积聚 (1)。
- 这些校准品是由非无菌人尿制备的。
未曾使用经许可的试剂检测其中是否存在人类免疫缺陷病毒抗体、肝炎抗原和/或抗肝炎抗体。
应将这些校准品视为具有潜在传染性。 始终遵循良好的实验室操作规程，避免皮肤接触或误食。
- 请在有效期内使用这些校准品。
- Rx ONLY** 美国销售： 美国联邦法律将此产品限制为由医生出售 或按医嘱销售。

制备和储存

这些校准品随时可用。 不需要重建。 取下瓶盖前给瓶盖做上标签，以便将其与未开封药瓶区分开来。不使用时，这些校准品应在 2-8°C 下冷藏保存。

稳定性

当在 2-8°C 下冷藏保存时，在瓶标签上印的有效期之前，无论是否开过瓶盖，这些校准品都是稳定的。不用时将校准品瓶盖盖紧存放。 使用后，应将分装在样品杯中以及留在临床分析仪上的校准品溶液丢弃。

程序和结果

更换试剂瓶、更改校准品或试剂批号后以及维护仪器后，应重新进行校准。
如需查看结果的解释，请参阅供贝克曼库尔特公司使用的相应 LZI 氯胺酮酶免疫分析说明书。

限制

LZI 通用阴性校准品适用于供贝克曼库尔特公司使用的多种 LZI 酶免疫分析。

使用的符号

	授权代表		原产地		参考号
	生物危险		生产日期		仅凭医疗处方销售
	校准品		全球贸易项目代码		安全技术说明书
	CE 标志		体外诊断医疗器械		温度范围
	请查阅使用说明		批号		使用截止日期
	含量		制造商		

补充信息

注册商标是其各自所有者的财产。

运送损毁

如果本产品收到时存在损毁，请通知您的贝克曼库尔特临床支持中心 (Beckman Coulter Clinical Support Center)。

参考文献

1. Sodium Azide. National Institute for Occupational Safety (NIOSH). Pocket Guide to Chemical Hazards. Third Printing, September 2007. Available online at: <https://www.cdc.gov/niosh/npg/default.html>

增补、删减或修改将通过页边空白处的更改栏指示。

注意:

试剂掺假、使用无适当功能的仪器或其他不遵守本标签所述说明的情况可能会影响性能特征以及明示或隐含的标签声明。



制造商:

Lin-Zhi 国际有限公司
2945 Oakmead Village Court
Santa Clara, CA 95051
USA
电话: (408) 970-8811
传真: (408) 970-9030
网址: www.lin-zhi.com

© 2021 年 4 月 修订版: 1



欧盟范围内的欧洲授权代表:

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

