

# Urea Standard FS\* (Harnstoff Standard FS\*)

## Bestellinformation

Bestellnummer                      Packungsgröße  
1 3100 99 10 030                      6 x 3 mL

## Verwendungszweck

Standard zur Verwendung für DiaSys-Tests zur quantitativen in vitro Bestimmung von Harnstoff an automatisierten photometrischen Systemen.

## Beschreibung

Harnstoff Standard FS ist ein wässriger Standard.

Der Standard wird zur Kalibration des DiaSys-Tests Harnstoff FS verwendet.

## Lagerung

Den Standard, geöffnet und ungeöffnet, bei 2 – 8 °C aufbewahren. Kontamination vermeiden und lichtgeschützt aufbewahren.

## Haltbarkeit

Ungeöffnet: Bis zum auf dem Kit angegeben Verfallsdatum  
Geöffnet: 12 Monate

Geeignete Lagerung und Handhabung des Produkts muss gewährleistet sein.

## Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen

1. Enthält Natriumazid (0,95 g/L) als Konservierungsmittel. Nicht verschlucken! Berührung mit Haut und Schleimhäuten vermeiden.
2. Bei Fehlfunktion des Produkts oder einem veränderten Aussehen, das die Leistung beeinträchtigen könnte, wenden Sie sich an den Hersteller.
3. Jeder schwerwiegende Zwischenfall im Zusammenhang mit dem Produkt muss dem Hersteller und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, in dem sich der Anwender und/oder Patient befindet, gemeldet werden.
4. Beachten Sie bitte die Sicherheitsdatenblätter (SDB) und die notwendigen Vorsichtsmaßnahmen für den Gebrauch von Standards.
5. Nur für professionelle Anwendung.

## Entsorgung

Beachten Sie die geltenden gesetzlichen Vorschriften zur Entsorgung von Chemikalien, wie sie im entsprechenden SDB angegeben sind, um eine sichere Entsorgung zu gewährleisten.

## Vorbereitung

Der Standard ist gebrauchsfertig.

## Benötigte Materialien

Übliche Laborausrüstung

## Durchführung

Die Anleitung zur Testdurchführung finden Sie in der Reagenzpackungsbeilage.

## Standardwert

Der Standardwert wurde mit dem DiaSys-Test Harnstoff FS, unter standardisierten Bedingungen, ermittelt. Der Standardwert ist rückverfolgbar auf das Referenzmaterial NIST SRM®-909 Level 1.

## Konzentration

50 mg/dL

## Literatur

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.

Ergänzungen und/oder Änderungen im Dokument sind grau unterlegt. Für Streichungen verweisen wir auf die Kundeninformation der entsprechenden Packungsbeilagen-Editionsnummer.



DiaSys Diagnostic Systems GmbH  
Alte Straße 9 65558 Holzheim  
Deutschland  
www.diasys-diagnostics.com

\* Flüssig Stabil