

UriSed Küvetten

REF

URS-9961HU
URS-9961-1
URS-9971
URS-9972
URS-9974
URS-9961CH-1
URS-9971CH

Gebrauchsanweisung

Bestimmungsgemäße Verwendung:

UriSed-Küvetten sind Einweg-Probengefäße aus Polycarbonat zum einmaligen Gebrauch, die für die Analyse von nicht zentrifugierten menschlichen Harnproben mit UriSed-Sedimentanalysegeräten verwendet werden. Sie sind für den professionellen Einsatz im Labor bestimmt. Sie sind für den Einsatz in der In-vitro-Diagnostik bestimmt.

Testprinzip:

UriSed-Küvetten sind Probengefäße für die mikroskopische Analyse von Harnflüssigkeitsproben.

Mitgelieferte Materialien:

600 Küvetten in 12 Küvettenhaltern mit je 50 Küvetten

Nicht mitgelieferte Materialien:

- Kompatibles Harnsediment-Analysegerät (UriSed, UriSed2, UriSed 3, UriSed 3 PRO, UriSed mini)
- Allgemeine Laborausrüstung

Verwendung von Küvetten:



1 Setzen Sie den Küvettenhalter in Ihr Analysegerät ein

2 Entfernen Sie das Klebeband vom Küvettenhalter

Umweltbedingungen

Lagertemperatur	0 – 45°C
Transporttemperatur	-25°C – 60°C
Luftfeuchtigkeit beim Transport	20 – 80 %
Betriebsbedingungen	Gemäß den Bedingungen Ihres Analysegeräts

 Warnungen und Vorsichtshinweise

- Küvetten nicht im direkten Sonnenlicht lagern
- Entfernen Sie das Klebeband vom Küvettenhalter nicht, bevor Sie ihn in Ihr Analysegerät einsetzen
- Entfernen Sie keine teilweise gefüllten Küvettenhalter aus Ihrem Analysegerät.
- Jede Küvette ist für den einmaligen Gebrauch bestimmt, führen Sie niemals einen Test mit einer zuvor verwendeten Küvette durch.
- Da der Harn eine Flüssigkeit menschlichen Ursprungs ist, kann er infektiös sein und ein potenzielles biologisches Risiko darstellen.
- Handhaben Sie gebrauchte UriSed-Küvetten und Harnverunreinigungen vorsichtig.
- Entsorgen Sie die Abfälle gemäß den anerkannten Laborvorschriften und -verfahren.
- Wenden Sie sich an Ihren Händler, um sicherzustellen, dass Sie Küvetten bestellen, die mit Ihrem spezifischen Analysegerät kompatibel sind.
- Küvetten vor Ablauf des Verfallsdatums verwenden

 In der Gebrauchsanweisung Ihres Analysegerätes finden Sie Einzelheiten zu Probenentnahme, möglichen Vorbereitungsschritten, Ergebnisberechnung, Analyse- und Leistungsmerkmalen, Interferenzen, Einschränkungen, Qualitätskontrollverfahren, spezifischen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen.

Meldung von Ereignissen

Melden Sie alle schwerwiegenden Ereignisse, die sich bei der Verwendung dieses Produkts ereignen können, Ihrem 77 Elektronika-Kundendienstvertreter und der zuständigen lokalen Behörde.

Symbole

-  Eindeutiger Identifikator eines Medizinprodukts
-  In-vitro-Diagnostikum
-  Katalognummer
-  Fertigungslosnummer
-  Die CE-Kennzeichnung zeigt an, dass das Produkt mit den geltenden Richtlinien der Europäischen Union übereinstimmt
-  Verwendbar bis
-  Temperaturbegrenzung
-  Hersteller
-  Vor Sonnenlicht schützen
-  Gebrauchsanweisung beachten
-  Feuchtigkeitsbegrenzung
-  Achtung
-  Biologische Risiken
-  600 Inhalt reicht für 600 Tests aus
-  NICHT wiederverwenden
-  Bei beschädigter Verpackung nicht verwenden
-  Deutsche Sprache
-  Chargennummer

Versionsgeschichte

Version	Datum	Änderungen
3	25.03.2022	Aktualisierung der IVDR-Konformität
2	25.11.2020	Allgemeine Aktualisierung des Inhalts
1	17.02.2009	Erste Veröffentlichung

 Hersteller:

77 Elektronika Kft.
98 Fehérvári út, 1116 Budapest
UNGARN
www.en.e77.hu
sales@e77.hu
Tel: + 36 1 206 - 1480
Fax: + 36 1 206 - 1481