

# Lipids Calibrator

## Order Information

Cat. No.	Package size
105-001128-00	5×1 mL

### Intended Purpose

Lipids Calibrator is used for calibration of quantitative determination of lipids analytes on Mindray BS series chemistry analyzers.

### Summary

Lipids Calibrator contains Apolipoprotein A1 (ApoA1), Apolipoprotein B (ApoB), HDL- Cholesterol (HDL-C), LDL- Cholesterol (LDL-C). By calibrating the selected analytes, Mindray BS-series chemistry analyzers can generate valid calibration factors, and then calculate the concentrations of each sample automatically after analysis. Mindray BS measurement system is composed of Mindray BS-series chemistry analyzers, Mindray reagent kits, calibrators and control materials.

### Components

Lipids Calibrator is a lyophilized calibrator based on human serum with 0.095% Sodium azide as preservative. The calibrator values are lot-specific with the matched models listed in the value sheet.

### Storage and stability

The calibrator is stable up to expiration date indicated on the label when stored in unopened vial at 2-8°C and protected from light.

Once reconstituted, please store calibrator tightly capped when not in use. Once thawed to room temperature, the calibrator should not be re-frozen. The stability information is as below.

Temperatures of storage	Stability
15-25°C	8 hours
2-8°C	5 days
(-25)-(-15)°C	4 weeks

### Preparation

1. It is recommended to take the vial out of the freezer and allow reaching room temperature.
2. Tap the vertically positioned vial gently and ensure that the lyophilized material is at the bottom of the vial.
3. Remove the screw cap and rubber stopper carefully, avoiding any loss of lyophilizate.
4. Reconstitute by adding 1.0 mL distilled/deionized water to the side of the vial slowly and exactly.

5. Carefully replace the rubber stopper and leave to stand for 30 minutes at room temperature.
6. During the standing time, mix contents by inverting several times and swirling gently to ensure that all components of lyophilizate are dissolved. Avoid the formation of foam.
7. According to the calibration procedure described in the operation manual for the analyzers, use the specific value listed in the value sheet to set calibration parameter and execute calibration.
8. Calibration is recommended after reagent lot change, execution of specific maintenance, out of control or other troubleshooting procedure.
9. Please perform scheduled maintenance and standard operation including calibration and analysis to assure the performance of measurement system.

## **Materials required but not provided**

1. General laboratory materials: NaCl solution 9 g/L (saline), distilled/deionized water.
2. Mindray reagent kit and Mindray control. The catalogue number of reagent and control used with Lipids Calibrator can be obtained from the corresponding Mindray reagent kit and control instruction for use.
3. Mindray BS series chemistry analyzers, and General laboratory equipment.

## **Performance Characteristics**

### **■ Calibration**

1. The calibrator values are assigned by Mindray standard transfer procedure and routine method. It is lot-specific with the matched models listed in the value sheet.
2. The calibration stability may vary in different instruments, each laboratory should set a calibration frequency in the instrument parameters appropriate to their usage pattern.  
Recalibration may be necessary when the following occur:
  - As changed reagent lot.
  - As required following quality control procedures or out of control.
  - As executes specific maintenance or troubleshooting procedure of chemistry analyzers.
3. Please perform scheduled maintenance and standard operation including calibration and analysis to assure the performance of measurement system.

## ■ Traceability of Calibrator

The calibrator values assigned by Mindray standard transfer procedure and routine method are listed in the value sheet. The traceability process is based on ISO 17511<sup>1</sup>, each analyte (measurand) in this calibrator is traceable to the available reference method and (or) reference material. Traceability information is given below. Details of traceability are available on request.

Analytes	Reference methods/materials
ApoA1, ApoB	WHO Standard Reference Material
HDL-C, LDL-C	CDC Reference Measurement Method and NIST Standard Reference Material

## ■ Homogeneity

Analytes	Intra-vial homogeneity	Inter-vial homogeneity
HDL-C	SD≤0.10 mmol/L or CV≤5.0%	SD≤0.11 mmol/L or CV≤5.59%
LDL-C	SD≤0.10 mmol/L or CV≤5.0%	SD≤0.11 mmol/L or CV≤5.59%
ApoA1	SD≤0.05 g/L or CV≤5.0%	SD≤0.08 g/L or CV≤7.50%
ApoB	SD≤0.05 g/L or CV≤5.0%	SD≤0.08 g/L or CV≤7.50%

## Quality control

Use Mindray control as sample to monitor the status of calibration. The control result should be within the defined range as shown in the control value sheet.

## Result interpretation

If the control result falls outside the range, the measurement system should be checked. For instance, position of reagent or sample placed on the analyzer; expiration date or storage condition of the calibrator, reagent and control; the parameter setting in software; or performance of the analyzer.

## Warnings and precaution

1. For in vitro diagnostic use only. For laboratory professional use.
2. Please take the necessary precautions for handling all laboratory reagents.
3. Please confirm the integrity of the package before use. Do not use the calibrators with damaged packages. The calibrators avoid direct exposure to sunlight. The results can't be assured when stored at inappropriate condition.
4. If unintentionally opened before used, store the calibrators tightly capped at 2-8°C and protected from light, and the stability is equally to in-use stability.

5. Do not mix calibrator with different lots and bottles.  
Do not use the calibrator beyond the expiration date and the in-use date.  
Do not mix new opened calibrator with in-use calibrator.  
Avoid the formation of foam.
6. Instability or deterioration should be suspected if there are visible signs of leakage, precipitates or microbial growth, or if calibration or controls do not meet the insert and/or the Mindray System criteria.
7. Reliability of assay results cannot be guaranteed if the instructions in this package insert are not followed.
8. Preservative contained. Do not swallow. Avoid contact with skin and mucous membranes.
9. When the calibrator accidentally enters the eyes and mouth, or contact with the skin, immediately wash with plenty of water. If necessary, visit the doctor for further medical treatment.
10. Safety data sheet is available for professional user on request.
11. Disposal of all waste material should be in accordance with local guidelines.
12. The calibrator was tested with CE-marked methods and shown to be negative for antibodies to HIV and HCV and nonreactive for HBsAg. However, as no testing method can rule out the potential risk of infection with absolute certainty, so this material should be handled as a patient specimen<sup>2</sup>.
13. All human material should be considered potentially infectious.
14. All identified risks have been reduced as far as possible without adversely affecting the benefit-risk ratio, and the overall residual risk is acceptable.
15. Any serious incident that has occurred in relation to the device shall be reported to the manufacturer and the competent authority of the Member State in which the user and/or the patient is established.

## References

1. ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices-Measurement of quantities in biological samples-Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.
2. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories; U.S. Department of Health and Human Services; US Government Printing Office; Washington:2007.

**Graphical symbols**In Vitro Diagnostic  
medical deviceUnique device  
identifierEuropean  
ConformityConsult Instructions  
For useUse-by  
dateAuthorized representative in  
the European Community

Batch Code

Temperature  
limit

Manufacturer

Catalogue  
number

Biological Risks



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. All rights Reserved

**Manufacturer:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.**Address:** Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. China**E-mail Address:** service@mindray.com**Website:** www.mindray.com**Tel:** +86-755-81888998; **Fax:** +86-755-26582680**EC-Representative:** Shanghai International Holding Corp. GmbH(Europe)**Address:** Eiffestraße 80, Hamburg 20537, Germany**Tel:** 0049-40-2513175; **Fax:** 0049-40-255726



0123

# Калибратор липидов

## Информация для оформления заказа

### Cat. No.

105-001128-00

### Размер упаковки

5×1 мл

### Целевое назначение

Калибратор липидов используется для калибровки количественного определения липидов с помощью химических анализаторов Mindray серии BS.

### Краткая справка

Калибратор липидов содержит аполипопротеин A1 (ApoA1), аполипопротеин B (ApoB), холестерин ЛПВП (HDL-C), холестерин ЛПНП (LDL-C). После калибровки по выбранным анализируемым веществам биохимические анализаторы Mindray серии BS могут выдавать достоверные коэффициенты калибровки и затем автоматически вычислять концентрацию для каждой пробы после анализа. Аналитическая система Mindray BS состоит из биохимических анализаторов серии Mindray BS, наборов реагентов Mindray, калибраторов и контрольных материалов.

### Компоненты

Калибратор липидов представляет собой лиофилизированный калибратор на основе сыворотки крови человека с 0,095% раствором азida натрия в качестве консерванта. Значения для калибратора зависят от партии с соответствующими моделями, указанными в таблице значений.

### Хранение и стабильность

Калибратор остается стабильным до истечения срока годности, указанного на этикетке, при условии хранения в невскрытом флаконе при температуре 2-8°C в защищенном от света месте.

Если восстановленный калибратор не используется, храните его в плотно закрытом флаконе. Запрещается повторно замораживать калибратор, доведенный до комнатной температуры. Ниже приведена информация о стабильности продукта.

Температура хранения	Стабильность
15-25 °C	8 часов
2-8°C	5 дней
(-25)-(-15)°C	4 недели

### Подготовка

1. Рекомендуется извлекать флакон из морозильника и выдерживать до

- достижения комнатной температуры.
- 2.Аккуратно постучите по вертикально расположенной виале и убедитесь, что лиофилизованный материал находится на дне виалы.
  - 3.Осторожно открутите крышку и снимите резиновую пробку, избегая потери лиофилизата.
  - 4.Растворите калибратор, медленно влив ровно 1,0 мл дистиллированной/деионизированной воды по стенке флакона.
  - 5.Осторожно снимите резиновую пробку и оставьте на 30 минут при комнатной температуре.
  - 6.В течение времени простоя перемешивайте содержимое, переворачивая несколько раз и осторожно взбалтывая, чтобы убедиться, что все компоненты лиофилизата растворены. Избегайте образования пены.
  - 7.В соответствии с процедурой калибровки, описанной в руководстве пользователя анализатора, используйте значение, указанное в таблице значений, для установки параметра калибровки и ее проведения.
  - 8.Калибровку рекомендуется проводить после смены партии реагента, выполнения специальноготехнического обслуживания или ремонтных работ, ошибке управления и других действий по устранению неисправностей.
  - 9.Выполняйте запланированное обслуживание и стандартные действия, включая калибровку и анализ для обеспечения характеристик системы измерения.

### **Необходимые материалы, которые не представлены в наборе**

- 1.Обычные лабораторные материалы: Раствор NaCl в концентрации 9 г/л (физиологический раствор), дистиллированная/деионизованная вода.
- 2.Набор реагентов Mindray и контрольный материал Mindray. Номер по каталогу реагента и контрольного материала, используемых с калибратором липидов, можно узнать из соответствующей инструкции по применению набора реагентов и контрольного материала Mindray.
- 3.Биохимические анализаторы Mindray серии BS и лабораторное оборудование общего назначения.

### **Рабочие характеристики**

#### **■ Калибровка**

- 1.Значения для калибратора определяются с использованием стандартной процедуры переноса компании Mindray и обычного метода. Значения для калибратора зависят от партии и соответствующих моделей, указанных

в таблице значений.

2. Для разных приборов стабильность калибровки может отличаться, каждой лаборатории следует установить частоту калибровки в параметрах прибора в соответствии со своим режимом использования. Может понадобиться повторная калибровка при возникновении следующих обстоятельств:

- При изменении партии реагента.
- Согласно требованию соблюдаемых процедур контроля качества или при выходе значений для контрольного материала за допустимые пределы.
- При выполнении конкретной процедуры по техническому обслуживанию или устранению неисправностей химических анализаторов.

3. Выполняйте плановое техническое обслуживание и стандартные операции, включая калибровку и анализ, в целях обеспечения работоспособности аналитической системы.

### ■ Прослеживаемость измерений калибратора

Значения для калибратора, определенные с помощью стандартизованной методики компании Mindray и обычным методом, приведены в таблице значений. Процесс прослеживаемости измерений основан на ISO 17511<sup>1</sup>, каждое анализируемое вещество (измеряемый показатель) в этом калибраторе прослеживается к доступному референтному методу и (или) референтным материалам. Информация по прослеживаемости измерений представлена ниже. Подробные данные по прослеживаемости измерений предоставляются по запросу.

Аналиты	Референтные методы/материалы
ApoA1, ApoB	Стандартные референтные материалы ВОЗ
HDL-C, LDL-C	Референтный метод измерения CDC и Стандартные референтные материалы NIST

### ■ Гомогенность

Аналиты	Гомогенность внутри виалы	Гомогенность между виалами
HDL-C	SD≤0,10 ммоль/л или CV≤5,0%	SD≤0,11 ммоль/л или CV≤5,59%
LDL-C	SD≤0,10 ммоль/л или CV≤5,0%	SD≤0,11 ммоль/л или CV≤5,59%
ApoA1		
аполипопротеин A1)	SD≤0,05 г/л или CV≤5,0%	SD≤0,08 г/л или CV≤7,50%
ApoB	SD≤0,05 г/л или CV≤5,0%	SD≤0,08 г/л или CV≤7,50%

## **Контроль качества**

Для мониторинга параметров калибровки в качестве образца используйте контроль Mindray. Результат для контрольного материала должен находиться в пределах диапазона, определенного в таблице контрольных значений.

## **Интерпретация результатов**

Если результат для контроля выходит за пределы допустимого диапазона, необходимо проверить аналитическую систему. Например, правильность расположения реагента или образца в анализаторе; срок годности или условия хранения калибратора, реагента и контроля; установку параметра в программном обеспечении; или параметры анализатора.

## **Предупреждения и меры предосторожности**

1. Только для диагностики *in vitro*. Для профессионального лабораторного применения.
2. Необходимо соблюдать меры предосторожности при работе со всеми лабораторными реагентами.
3. Убедитесь в целостности упаковки перед использованием набора. Не используйте калибраторы с поврежденной упаковкой. Исключите воздействие на калибраторы прямого солнечного света. При несоблюдении соответствующих условий хранения реагентов получение корректных результатов анализов не гарантируется.
4. В случае непреднамеренного вскрытия флаконов до использования храните калибраторы в плотно закрытых флаконах при температуре 2-8°C в защищенном от света месте. В этом случае их стабильность эквивалентна стабильности при использовании.
5. Не допускайте смешивания калибраторов из разных партий и флаконов. Не используйте калибратор после истечения его срока годности и даты использования.  
Не допускайте смешивания недавно открытого калибратора с уже используемым.  
Избегайте образования пены.
6. Следует ожидать потерю стабильности или ухудшение качества при наличии видимых признаков утечки, выпадения осадков или роста микроорганизмов, а также если калибровка или контрольные определения не соответствуют критериям, указанным в листке-вкладыше и/или для системы Mindray.
7. Надежность результатов анализа не гарантируется в случае не

- соблюдения инструкций, приведенных в данном листке-вкладыше.
- 8. Содержит консервант. Запрещается проглатывать. Избегайте контакта с кожей и слизистыми оболочками.
  - 9. При случайном попадании калибратора в глаза или ротовую полость, а также на кожу немедленно обильно промойте пораженные участки большим количеством воды. При необходимости обратитесь к врачу для получения медицинской помощи.
  - 10. Паспорт безопасности материала предоставляется профессиональному пользователю по запросу.
  - 11. Утилизация всех отходов должна производиться в соответствии с местными правилами.
  - 12. Калибратор был протестирован с использованием методов с маркировкой CE, и установлено, что он не реагирует на антитела к ВИЧ и ВГС и нереактивен для HBsAg. Тем не менее, поскольку ни один метод тестирования не может исключить потенциальный риск инфицирования с абсолютной достоверностью, с данным материалом следует обращаться как с образцом пациента<sup>2</sup>.
  - 13. Весь человеческий материал следует считать потенциально инфекционным.
  - 14. Все выявленные риски были снижены настолько, насколько это возможно без негативного влияния на соотношение пользы и риска, и общий остаточный риск является приемлемым.
  - 15. О любом серьезном инциденте, произошедшем в связи с этим устройством, необходимо сообщать производителю и компетентному органу страны, к которой относится пользователь и/или пациент.

## **Литература**

- 1. ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices-Measurement of quantities in biological samples-Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.
- 2. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories (Биологическая безопасность в микробиологических и биомедицинских лабораториях); руководство Министерство здравоохранения и социального обеспечения США; Правительственная типография США; Вашингтон: 2007 г.

**Условные обозначения**In Vitro Diagnostic  
medical deviceUnique device  
identifierEuropean  
ConformityConsult Instructions  
For useUse-by  
dateAuthorized representative in  
the European Community

Batch Code

Temperature  
limit

Manufacturer

Catalogue  
number

Biological Risks



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Все права  
защищены.**Производитель:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.Адрес: Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial  
Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, Китайская Народная Республика**Адрес электронной почты:** service@mindray.com**Веб-сайт:** [www.mindray.com](http://www.mindray.com)**Тел.:** +86-755-81888998; **Факс:** +86-755-26582680**Представитель в ЕС:** Shanghai International Holding Corp.  
GmbH (Европа)**Адрес:** Eiffestraße 80, Hamburg 20537, Германия**Тел.:** 0049-40-2513175; **Факс:** 0049-40-255726

# Calibrador de Lipídios

## Informações da Encomenda

Nº de Ref.	Tamanho do pacote
105-001128-00	5 x 1 ml

### Utilização prevista

Calibrador de Lipídios é utilizado para a calibração da determinação quantitativa dos analitos lípidos em analisadores químicos da série BS da Mindray.

### Resumo

Calibrador de Lipídios contém Apolipoproteína A1 (ApoA1), Apolipoproteína B (ApoB), Colesterol HDL (HDL-C), Colesterol LDL (LDL-C). Ao calibrar os analitos selecionados, os analisadores químicos da série BS da Mindray podem gerar fatores de calibração válidos e depois calcular automaticamente as concentrações de cada amostra após a análise. O sistema de medição BS da Mindray é composto por analisadores químicos da série BS da Mindray, kits de reagentes Mindray, calibradores e materiais de controlo.

### Componentes

Calibrador de Lipídios é um calibrador liofilizado baseado em soro humano com 0,095% de azida de sódio como conservante. Os valores do calibrador são específicos do lote estando os modelos correspondentes indicados na folha de valores.

### Armazenamento e estabilidade

O calibrador mantém-se estável até à data de validade indicada no rótulo quando armazenado em frasco não aberto a 2-8 °C e protegido da luz.

Uma vez reconstituído, conservar o calibrador bem fechado quando não estiver a ser utilizado. Uma vez descongelado à temperatura ambiente, o calibrador não deve ser novamente congelado. As informações relativas à estabilidade são indicadas abaixo.

Temperaturas de conservação	Estabilidade
15-25 °C	8 horas
2-8 °C	5 dias
(-25)-(-15) °C	4 semanas

### Preparação

1. Recomenda-se tirar o frasco do congelador e deixar atingir a temperatura ambiente.
2. Bater suavemente no frasco posicionado verticalmente e garantir que o material liofilizado se encontra no fundo do frasco.
3. Remover cuidadosamente a tampa de rosca e a rolha de borracha,

- evitando qualquer perda de liofilizado.
4. Reconstituir adicionando 1,0 ml de água destilada/desionizada à secção lateral do frasco, de forma lenta e precisa.
  5. Voltar a colocar cuidadosamente a rolha de borracha e deixar repousar durante 30 minutos à temperatura ambiente.
  6. Durante o tempo de repouso, misturar o conteúdo invertendo várias vezes e rodando suavemente para assegurar que todos os componentes do liofilizado são dissolvidos. Evitar a formação de espuma.
  7. De acordo com o procedimento de calibração descrito no manual de instruções dos analisadores, utilizar o valor específico indicado na folha de valores para definir o parâmetro de calibração e proceder à calibração.
  8. A calibração é recomendada após alteração do lote de reagentes, realização de manutenção específica, condição fora de controlo ou outro procedimento de resolução de problemas.
  9. Realizar a manutenção programada e operação padrão, incluindo calibração e análise, para assegurar o desempenho do sistema de medição.

### **Materiais necessários mas não fornecidos**

1. Materiais gerais de laboratório: Solução de NaCl 9 g/l (salina), água destilada/desionizada.
2. Kit de Reagentes da Mindray e Controlo da Mindray. O número de catálogo do reagente e do controlo utilizado com Calibrador de Lipídios pode ser obtido a partir do kit de reagentes correspondente da Mindray e das instruções de utilização do controlo.
3. Analisadores químicos da série BS da Mindray e equipamento geral de laboratório.

### **Características de desempenho**

#### **■ Calibração**

1. Os valores do calibrador são atribuídos pelo procedimento de transferência padrão e pelo método de rotina da Mindray. Os valores são específicos do lote estando os modelos correspondentes indicados na folha de valores.
2. A estabilidade da calibração pode variar em diferentes instrumentos, pelo que cada laboratório deve definir uma frequência de calibração nos parâmetros do instrumento adequada ao seu padrão de utilização.  
A recalibração pode ser necessária quando ocorre o seguinte:
  - Quando o lote de reagente muda.
  - Conforme necessário, seguindo os procedimentos de controlo de qualidade ou em condições fora de controlo.

- Quando executa manutenção específica ou procedimentos de resolução de problemas nos analisadores químicos.

3. Realizar a manutenção programada e operação padrão, incluindo calibração e análise, para assegurar o desempenho do sistema de medição.

### ■ Rastreabilidade do calibrador

Os valores do calibrador atribuídos pelo procedimento de transferência padrão e o método de rotina da Mindray estão indicados na folha de valores. O processo de rastreabilidade baseia-se na norma ISO 17511<sup>1</sup>, cada analito (mensurando) neste calibrador é rastreável até ao método de referência e (ou) material de referência disponível. As informações sobre a rastreabilidade são fornecidas abaixo. Os detalhes sobre a rastreabilidade estão disponíveis mediante solicitação.

Analitos	Métodos/materiais de referência
ApoA1, ApoB	Material de Referência Padrão da OMS
HDL-C, LDL-C	Método de Medição de Referência do CDC e Material de Referência Padrão da NIST

### ■ Homogeneidade

Analitos	Homogeneidade intra-frasco	Homogeneidade inter-frasco
HDL-C	DP≤0,10 mmol/l ou CV≤5,0%	DP≤0,11 mmol/l ou CV≤5,59%
LDL-C	DP≤0,10 mmol/l ou CV≤5,0%	DP≤0,11 mmol/l ou CV≤5,59%
ApoA1	DP≤0,05 g/l ou CV≤5,0%	DP≤0,08 g/l ou CV≤7,50%
ApoB	DP≤0,05 g/l ou CV≤5,0%	DP≤0,08 g/l ou CV≤7,50%

### Controlo de qualidade

Utilizar o controlo Mindray como amostra para monitorizar o estado da calibração. O resultado do controlo deve estar dentro do intervalo definido, tal como indicado na folha de valores do controlo.

### Interpretação dos resultados

Se o resultado do controlo estiver fora do intervalo, o sistema de medição deve ser verificado. Por exemplo, posição do reagente ou amostra colocada no analisador; data de validade ou condição de armazenamento do calibrador, reagente e controlo; definição dos parâmetros no software; ou desempenho do analisador.

### Advertências e precauções

1. Só para diagnósticos in vitro. Para uso profissional em laboratório.
2. Tomar as precauções necessárias para manipular todos os reagentes de laboratório.

3. Confirmar a integridade da embalagem antes da sua utilização. Não utilizar os calibradores com embalagens danificadas. Evitar a exposição direta dos calibradores à luz solar. Os resultados não podem ser assegurados quando estes são armazenados em condições inadequadas.
4. Se forem abertos involuntariamente antes de serem utilizados, conservar os calibradores bem fechados a 2-8 °C e protegidos da luz; a estabilidade é igual à estabilidade em utilização.
5. Não misturar calibradores com lotes e garrafas diferentes.  
Não utilizar o calibrador para além da data de validade e da data de utilização.  
Não misturar um calibrador novo aberto com o calibrador em utilização.  
Evitar a formação de espuma.
6. Deve-se suspeitar de instabilidade ou deterioração se houver sinais visíveis de derrame, precipitação ou crescimento microbiano, ou se a calibração ou os controlos não cumprirem os critérios do folheto informativo e/ou os critérios do Sistema Mindray.
7. A fiabilidade dos resultados do ensaio não pode ser garantida se não se seguirem as instruções deste folheto informativo.
8. Contém conservantes. Não engolir. Evitar o contacto com a pele e as membranas mucosas.
9. Quando o calibrador entra accidentalmente nos olhos e boca, ou em contacto com a pele, lavar imediatamente com bastante água. Se necessário, consultar o médico para tratamento médico adicional.
10. A ficha de dados de segurança está disponível para utilizadores profissionais mediante solicitação.
11. A eliminação de todos os resíduos deve ser feita de acordo com as diretrizes locais.
12. O calibrador foi testado com métodos com marcação CE e demonstrou ser negativo para anticorpos contra o VIH e o VHC e não reativo para HBsAg. Contudo, como nenhum método de teste pode excluir o risco potencial de infecção com absoluta certeza, este material deve ser manipulado como o espécime de um doente<sup>2</sup>.
13. Todo o material humano deve ser considerado potencialmente infecioso.
14. Todos os riscos identificados foram reduzidos tanto quanto possível sem afetar negativamente a relação benefício/risco, e o risco residual global é aceitável.
15. Qualquer acidente grave ocorrido em associação com o dispositivo deverá ser comunicado ao fabricante e à autoridade sanitária competente do Estado-membro onde estiver estabelecido o utilizador e/ou o doente.

## Referências

- ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices-Measurement of quantities in biological samples-Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.
- Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories; U.S. Department of Health and Human Services; US Government Printing Office; Washington:2007.

## Símbolos gráficos



In Vitro Diagnostic  
medical device



Unique device  
identifier



European  
Conformity



Consult Instructions  
For use



Use-by  
date



Authorized representative in  
the European Community



Batch Code



Temperature  
limit



Manufacturer



Catalogue  
number



Biological Risks



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Todos os direitos reservados

**Fabricante:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**Morada:** Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, R. P. China

**Endereço eletrónico:** service@mindray.com

**Website:** [www.mindray.com](http://www.mindray.com)

**Telefone:** +86-755-81888998; **Fax:** +86-755-26582680

**Representante na CE:** Shanghai International Holding Corp.  
GmbH(Europe)

**Morada:** Eiffestraße 80, Hamburgo 20537, Alemanha

**Telefone:** 0049-40-2513175; **Fax:** 0049-40-255726

# Calibrador de lípidos

## Información de pedido

Nº de cat.	Tamaño de envase
105-001128-00	5 x 1 ml

### Uso previsto

El calibrador de lípidos se utiliza para calibrar la determinación cuantitativa de los analitos de lípidos en los analizadores químicos Mindray de la serie BS.

### Resumen

El calibrador de lípidos contiene apolipoproteína A1 (ApoA1), apolipoproteína B (ApoB), colesterol HDL (HDL-C) y colesterol LDL (LDL-C). Mediante la calibración de los analitos seleccionados, los analizadores químicos Mindray de la serie BS pueden generar factores de calibración válidos y, después, calcular automáticamente las concentraciones de cada muestra tras el análisis. El sistema de medición Mindray BS está compuesto de los analizadores químicos Mindray de la serie BS, los kits de reactivos Mindray, los calibradores y los materiales de control.

### Componentes

El calibrador de lípidos es un calibrador liofilizado basado en suero humano con un 0,095 % de azida sódica como conservante. Los valores del calibrador son específicos del lote y los modelos coincidentes se enumeran en la hoja de valores.

### Almacenamiento y estabilidad

El calibrador se mantiene estable hasta la fecha de caducidad indicada en la etiqueta siempre que se conserve en un vial sin abrir a 2-8 °C y protegido de la luz. Una vez reconstituido, conserve el calibrador tapado herméticamente cuando no lo utilice. Una vez descongelado a temperatura ambiente, el calibrador no debe volver a congelarse. Información sobre estabilidad.

Temperaturas de almacenamiento	Estabilidad
15-25 °C	8 horas
2-8 °C	5 días
(-25)-(-15) °C	4 semanas

### Preparación

1. Se recomienda que saque el vial del congelador y deje que llegue a temperatura ambiente.
2. Toque con cuidado el vial colocado verticalmente y asegúrese de que el material liofilizado esté en la parte inferior del vial.
3. Extraiga con cuidado el tapón de rosca y el tapón de goma. Evite que se derrame el material liofilizado.

- 4.Para reconstituir el calibrador, añada 1,0 ml de agua destilada o desionizada al lateral del vial con lentitud y exactitud.
- 5.Vuelva a colocar con cuidado el tapón de goma y déjelo reposar durante 30 minutos a temperatura ambiente.
- 6.Durante el tiempo de inactividad, invierta varias veces el contenido y remuévalo con cuidado para mezclarlo, y asegúrese de que se disuelvan todos los componentes del material liofilizado. Evite la formación de espuma.
- 7.Según el procedimiento de calibración descrito en el manual de uso de los analizadores, utilice el valor específico indicado en la hoja de valores para establecer el parámetro de calibración y ejecutarla.
- 8.Se recomienda realizar la calibración después de cambiar el lote de reactivos o realizar procedimientos específicos de mantenimiento, trabajos fuera de control u otras tareas de resolución de problemas.
- 9.Realice el mantenimiento programado y las operaciones estándar, como la calibración y el análisis, para asegurar el rendimiento del sistema de medición.

## **Materiales requeridos pero no suministrados**

- 1.Materiales de laboratorio generales: Solución (salina) de 9 g/l de NaCl, agua destilada/desionizada.
- 2.Kit de reactivos Mindray y control Mindray. Los números de catálogo del reactivo y del control utilizados con el calibrador de lípidos se pueden consultar en las instrucciones de uso del kit de reactivos y del control Mindray correspondientes.
- 3.Analizadores químicos Mindray de la serie BS y equipo de laboratorio general.

## **Características de funcionamiento**

### **■ Calibración**

- 1.Los valores del calibrador se asignan según el procedimiento de transferencia y el método de rutina estándar de Mindray. Son específicos del lote y los modelos coincidentes se enumeran en la hoja de valores.
- 2.La estabilidad de la calibración puede variar en distintos instrumentos; cada laboratorio debe establecer una frecuencia de calibración en los parámetros del instrumento apropiada para su patrón de uso.  
Tal vez sea necesario repetir la calibración en los casos siguientes:
  - Al cambiar de lote de reactivo.
  - Cuando se requiera de acuerdo con los procedimientos de control de calidad o cuando los resultados no se ajusten al control de calidad.
  - Al realizar procedimientos específicos de mantenimiento o resolución de

problemas de los analizadores químicos.

3. Realice el mantenimiento programado y las operaciones estándar, como la calibración y el análisis, para asegurar el rendimiento del sistema de medición.

### ■ Trazabilidad del Calibrador

Los valores de calibrador asignados por el procedimiento de transferencia y el método de rutina estándar de Mindray se indican en la hoja de valores. El proceso de trazabilidad se basa en la norma ISO 17511<sup>1</sup>; el analito que puede medirse en este calibrador es atribuible al método o al material de referencia disponibles. Información sobre trazabilidad Los detalles de la trazabilidad están disponibles bajo petición.

Analitos	Métodos/ materiales de referencia
ApoA1, ApoB	Material de referencia estándar de la OMS
HDL-C, LDL-C	Método de medición de referencia de los CDC y material de referencia estándar del NIST

### ■ Homogeneidad

Analitos	Homogeneidad intravial	Homogeneidad intervial
HDL-C	DE ≤0,10 mmol/l o CV ≤5,0 %	DE ≤0,11 mmol/l o CV ≤5,59 %
LDL-C	DE ≤0,10 mmol/l o CV ≤5,0 %	DE ≤0,11 mmol/l o CV ≤5,59 %
ApoA1	DE ≤0,05 g/l o CV ≤5,0 %	DE ≤0,08 g/l o CV ≤7,50 %
ApoB	DE ≤0,05 g/l o CV ≤5,0 %	DE ≤0,08 g/l o CV ≤7,50 %

### Control de calidad

Utilice el control de Mindray como muestra para supervisar el estado de calibración. El resultado del control debe estar dentro del intervalo definido que aparece en la hoja de cálculo de control.

### Interpretación de los resultados

Si el resultado de control está fuera del intervalo, se debe comprobar el sistema de medición. Por ejemplo, la posición del reactivo o muestra en el analizador; la fecha de caducidad o condición de almacenamiento del calibrador, reactivo o control; la configuración de parámetros del software o el rendimiento del analizador.

### Advertencias y precauciones

1. Solo para uso diagnóstico in vitro. Para uso profesional en laboratorio.
2. Tome las precauciones necesarias para manejar todos los reactivos de laboratorio.
3. Confirme la integridad del envase antes de su uso. No utilice los calibradores de envases en mal estado. Evite que los calibradores se

- expongan directamente a la luz solar. Los resultados no son fiables cuando se almacenan en condiciones que no son las apropiadas.
4. Si abre los calibradores de forma involuntaria antes de su uso, tápelos herméticamente a 2-8 °C y protéjalos de la luz para conservar la misma estabilidad que al utilizarlos.
  5. No mezcle calibradores de diferentes lotes y frascos.  
No utilice el calibrador después de la fecha de caducidad.  
No mezcle calibradores recién abiertos con calibradores ya utilizados.  
Evite la formación de espuma.
  6. Debe sospecharse la posibilidad de inestabilidad o deterioro en caso de signos visibles de fugas, precipitados o crecimiento microbiano, o si la calibración o los controles no cumplen los criterios del prospecto o del sistema Mindray.
  7. No se puede garantizar la fiabilidad de los resultados del ensayo si no se siguen las instrucciones del prospecto del envase.
  8. Contiene conservantes. No ingerir. Evite el contacto con la piel y las membranas mucosas.
  9. Si el calibrador entra accidentalmente en contacto con los ojos, la boca o la piel, lave la zona de inmediato con agua abundante. Si fuese necesario, consulte a su médico algún tratamiento.
  10. La hoja de datos de seguridad del material está disponible para el usuario profesional previa solicitud.
  11. Los residuos deben desecharse de acuerdo con las normativas locales.
  12. El calibrador se ha probado con métodos con marcado CE y se ha obtenido un resultado negativo para los anticuerpos del VIH y del VHC y no reactivo para HBsAg. Sin embargo, como ningún método de prueba puede eliminar el riesgo potencial de infección con una certeza absoluta, este material debe tratarse como una muestra del paciente<sup>2</sup>.
  13. Todo material humano debe ser considerado como potencialmente infeccioso.
  14. Todos los riesgos identificados se han reducido tanto como ha sido posible sin afectar negativamente a la proporción beneficio-riesgo; el riesgo residual general es aceptable.
  15. Cualquier incidente grave que se haya producido en relación con el dispositivo se comunicará al fabricante y a la autoridad competente del Estado miembro donde se encuentren el usuario o el paciente.

## Referencias

1. ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices-Measurement of quantities in biological samples-Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.

2.Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories; U.S. Department of Health and Human Services; US Government Printing Office; Washington: 2007.

### Símbolos gráficos



In Vitro Diagnostic medical device



Unique device identifier



European Conformity



Consult Instructions For use



Use-by date



Authorized representative in the European Community



Batch Code



Temperature limit



Manufacturer



Catalogue number



Biological Risks



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Todos los derechos reservados

**Fabricante:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**Dirección:** Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, República Popular de China

**Dirección de correo electrónico:** service@mindray.com

Página web: [www.mindray.com](http://www.mindray.com)

**Teléfono:** +86-755-81888998; **Fax:** +86-755-26582680

**Representante en la UE:** Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europa)

**Dirección:** Eiffestraße 80, Hamburg 20537, Alemania

**Teléfono:** 0049-40-2513175; **Fax:** 0049-40-255726

# Calibratore per lipidi

## Informazioni per gli ordini

N. cat.	Dimensioni della confezione
105-001128-00	5 x 1 ml

### Destinazione d'uso

Il calibratore per lipidi viene utilizzato per la calibrazione della determinazione quantitativa degli analiti lipidici negli analizzatori chimici Mindray della serie BS.

### Riepilogo

Il calibratore per lipidi contiene apolipoproteina A1 (ApoA1), apolipoproteina B (ApoB), colesterolo HDL (HDL-C), colesterolo LDL (LDL-C). Tramite la calibrazione degli analiti selezionati, gli analizzatori chimici Mindray, serie BS, sono in grado di generare fattori di calibrazione validi e, quindi, calcolare automaticamente le concentrazioni di ogni campione dopo l'analisi. Il sistema di misurazione Mindray BS è composto dagli analizzatori chimici Mindray serie BS e dai kit di reagente, dai calibratori e dai materiali di controllo Mindray.

### Componenti

Il Calibratore per lipidi è un calibratore liofilizzato basato su siero umano con lo 0,095% di azoturo di sodio come conservante. I valori del calibratore sono specifici per lotto, i modelli abbinati sono elencati nella scheda valori.

### Conservazione e stabilità

Il calibratore rimane stabile fino alla data di scadenza indicata sull'etichetta con fiala sigillata conservata a una temperatura di 2-8 °C e al riparo dalla luce. Quando non viene utilizzato, il calibratore ricostituito deve essere mantenuto ermeticamente chiuso. Una volta decongelato e portato a temperatura ambiente, il calibratore non deve essere ricongelato. Le informazioni sulla stabilità sono riportate di seguito.

Temperature di conservazione	Stabilità
15-25 °C	8 ore
2-8 °C	5 giorni
(-25)-(-15) °C	4 settimane

### Preparazione

1. È consigliabile estrarre la fiala dal congelatore e attendere che raggiunga la temperatura ambiente.
2. Picchiettare delicatamente la fiala posizionata verticalmente e assicurarsi che il materiale liofilizzato si trovi sul fondo della stessa.

- 3.Rimuovere con cautela il tappo a vite e il tappo in gomma, evitando qualsiasi dispersione del liofilizzato.
- 4.Ricostituire aggiungendo lentamente 1,0 ml esatto di acqua distillata/deionizzata sul lato della fiala.
- 5.Richiudere con attenzione il tappo in gomma e lasciar riposare per 30 minuti a temperatura ambiente.
- 6.Durante il tempo di riposo, miscelare il contenuto capovolgendo più volte e facendo roteare delicatamente, per assicurarsi che tutti i componenti del liofilizzato si sciogano. Evitare la formazione di schiuma.
- 7.In base alla procedura di calibrazione illustrata nel manuale d'uso degli analizzatori, utilizzare il valore specifico indicato nella scheda dei valori per impostare il parametro di calibrazione ed eseguire la calibrazione.
- 8.È consigliabile eseguire la calibrazione dopo il cambio di lotto del reagente o l'esecuzione di una specifica procedura di manutenzione o risoluzione dei problemi.
- 9.Per garantire la prestazione del sistema di misurazione, eseguire le operazioni di manutenzione programmata e le operazioni standard, incluse la calibrazione e l'analisi.

## **Materiali necessari, ma non forniti**

- 1.Materiali generici di laboratorio: Soluzione di NaCl da 9 g/l (salina), acqua distillata/deionizzata.
- 2.Kit di reagente Mindray e controllo Mindray. È possibile reperire il numero di catalogo del reagente e del controllo utilizzati con il Calibratore per lipidi dal corrispondente kit del reagente e dalle istruzioni per l'uso del controllo Mindray.
- 3.Analizzatori chimici Mindray, serie BS, e attrezzatura generica di laboratorio.

## **Caratteristiche delle prestazioni**

### **■ Calibrazione**

- 1.I valori del calibratore sono assegnati tramite la procedura di trasferimento standard e il metodo di routine Mindray. Sono specifici per lotto e i modelli abbinati sono elencati nella scheda dei valori.
- 2.La stabilità della calibrazione può variare nei diversi strumenti; ogni laboratorio deve impostare una frequenza di calibrazione dei parametri dello strumento idonea per le proprie modalità di utilizzo.  
Potrebbe rendersi necessaria una nuova calibrazione quando si verificano le seguenti condizioni:
  - al cambio del lotto di reagenti;
  - secondo necessità, attenendosi alle procedure di controllo della qualità o fuori controllo;

- dopo specifiche procedure di manutenzione o di risoluzione dei problemi di analizzatori chimici.

3. Per garantire la prestazione del sistema di misurazione, si prega di eseguire le operazioni di manutenzione programmata e le operazioni standard, incluse calibrazione e analisi.

### ■ Tracciabilità del calibratore

I valori del calibratore assegnati tramite la procedura di trasferimento standard Mindray e il metodo di routine sono elencati nella scheda dei valori. Il processo di tracciabilità è basato sullo standard ISO 17511<sup>1</sup> e ogni singolo analita (elemento da misurare) nel calibratore è tracciabile in base al metodo e/o materiale di riferimento disponibile. Le informazioni di tracciabilità sono riportate di seguito. I dettagli sulla tracciabilità sono disponibili su richiesta.

Analiti	Metodi/materiali di riferimento
ApoA1, ApoB	Materiale di riferimento sullo standard OMS
HDL-C, LDL-C	Metodo di misurazione di riferimento CDC e materiale di riferimento standard NIST

### ■ Omogeneità

Analiti	Omogeneità intra-fiala	Omogeneità inter-fiala
HDL-C	SD≤0,10 mmol/l o CV≤5,0%	SD≤0,11 mmol/l o CV≤5,59%
LDL-C	SD≤0,10 mmol/l o CV≤5,0%	SD≤0,11 mmol/l o CV≤5,59%
ApoA1	SD≤0,05 g/l o CV≤5,0%	SD≤0,08 g/l o CV≤7,50%
ApoB	SD≤0,05 g/l o CV≤5,0%	SD≤0,08 g/l o CV≤7,50%

### Controllo della qualità

Utilizzare il controllo Mindray come campione per il monitoraggio dello stato della calibrazione. Il risultato del controllo deve rientrare nell'intervallo definito, specificato nella scheda dei valori del controllo.

### Interpretazione dei risultati

Se il risultato del controllo non rientra nell'intervallo, è necessario procedere a una verifica del sistema di misurazione. Verificando ad esempio la posizione del reagente o del campione all'interno dell'analizzatore, la data di scadenza e le condizioni di conservazione di calibratore, reagente e controllo, l'impostazione del parametro nel software o le prestazioni dell'analizzatore.

### Avvertenze e precauzioni

1. Solo per uso diagnostico in vitro. Per uso professionale in ambiente di laboratorio.
2. Adottare le precauzioni necessarie per la manipolazione di tutti i reagenti

di laboratorio.

3. Prima dell'uso, verificare l'integrità della confezione. Non utilizzare i calibratori se le confezioni sono danneggiate. Evitare l'esposizione diretta dei calibratori alla luce solare. I risultati non possono essere garantiti se le condizioni di conservazione non sono appropriate.
4. Se i calibratori vengono aperti involontariamente prima dell'uso, conservarli ermeticamente chiusi a 2-8 °C e al riparo dalla luce, in modo che mantengano una stabilità equivalente a quella necessaria per l'uso.
5. Non mescolare il calibratore con lotti e flaconi differenti.  
Non utilizzare il calibratore dopo la data di scadenza e il periodo di utilizzo.  
Non mescolare un nuovo calibratore con un calibratore già in uso.  
Evitare la formazione di schiuma.
6. Si può sospettare una condizione di instabilità o deterioramento in presenza di segni visibili di perdita, accumulo di precipitati o flora microbica oppure se i controlli o la calibrazione non rispettano i criteri del Sistema Mindray e/o del foglio illustrativo.
7. Il mancato rispetto delle istruzioni fornite nel presente foglio illustrativo invalida la garanzia di affidabilità dei risultati dei test.
8. Contiene conservanti. Non ingerire. Evitare il contatto con pelle e mucose.
9. In caso di contatto accidentale tra il calibratore e gli occhi, la bocca o la pelle, lavare immediatamente con abbondante acqua. Se necessario, consultare il medico per ulteriori trattamenti.
10. Per gli utenti professionali è disponibile, su richiesta, la scheda di sicurezza.
11. Lo smaltimento di tutto il materiale di scarto deve essere conforme alle normative locali.
12. Il calibratore è stato testato secondo metodi CE ed è risultato negativo per gli anticorpi HIV e HCV, e non reattivo all'HBsAg. Dal momento, però, che nessun metodo di prova è in grado di escludere con assoluta certezza un potenziale rischio di infezione, detto materiale deve essere trattato come campione biologico del paziente<sup>2</sup>.
13. Tutti i materiali umani devono essere considerati potenzialmente infettivi.
14. Tutti i rischi identificati sono stati limitati nella misura del possibile, senza influire negativamente sul rapporto rischio-beneficio, e il rischio residuo complessivo è accettabile.
15. Segnalare eventuali incidenti gravi che si siano verificati in relazione all'utilizzo del dispositivo al produttore e all'autorità competente dello Stato membro nel quale si trova l'utente e/o il paziente.

## Bibliografia

1. ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices-Measurement of

quantities in biological samples-Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.

2.Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories; U.S. Department of Health and Human Services; US Government Printing Office; Washington:2007.

### Simboli grafici



In Vitro Diagnostic medical device



Unique device identifier



European Conformity



Consult Instructions For use



Use-by date



Authorized representative in the European Community



Batch Code



Temperature limit



Manufacturer



Catalogue number



Biological Risks



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Tutti i diritti riservati

**Produttore:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**Indirizzo:** Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057, Repubblica popolare cinese

**Indirizzo e-mail:** service@mindray.com

**Sito web:** [www.mindray.com](http://www.mindray.com)

**Tel.:** +86-755-81888998; **Fax:** +86-755-26582680

**Rappresentante CE:** Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europa)

**Indirizzo:** Eiffestraße 80, Amburgo 20537, Germania

**Tel.:** 0049-40-2513175; **Fax:** 0049-40-255726



# Lipid Kalibratörü

## Sipariş Bilgileri

Cat. No.	Ambalaj boyutu
105-001128-00	5x1 mL

### Kullanım Amacı

Lipid Kalibratörü, Mindray BS serisi kimya analizörlerindeki lipid analitlerinin kantitatif tayininin kalibrasyonu için kullanılır.

### Özet

Lipid Kalibratörü; Apolipoprotein A1 (ApoA1), Apolipoprotein B (ApoB), HDL-Kolesterol (HDL-C), LDL-Kolesterol (LDL-C) içerir. Mindray BS serisi kimya analizörleri, seçilen analitleri kalibre ederek geçerli kalibrasyon faktörleri oluşturabilir ve analizden sonra her bir numunenin konsantrasyonunu otomatik olarak hesaplayabilir. Mindray BS ölçüm sistemi Mindray BS serisi kimya analizörleri, Mindray reaktif kitleri, kalibratörleri ve kontrol maddelerinden oluşmaktadır.

### Bileşenler

Lipid Kalibratörü, koruyucu olarak %0,095 Sodyum azid içeren insan serumu bazlı liyofilize bir kalibratördür. Kalibratör değerleri, değerler sayfasında listelenen eşleşen modellerle lota özgüdür.

### Saklama ve kullanım süresi

Kalibratör, 2-8 °C sıcaklıkta, ağılmamış flakonda ve ışık almayan bir yerde saklandığında etikette belirtilen son kullanma tarihine kadar stabildir.

Rekonstitüe ettikten sonra kalibratörü lütfen kapağını sıkıca kapatarak saklayın. Kalibratör oda sıcaklığına getirildikten sonra tekrar dondurulmamalıdır. Stabilite bilgileri aşağıdadır.

Saklama sıcaklıklarları	Stabilite
15-25 °C	8 saat
2-8 °C	5 gün
(-25)-(-15) °C	4 hafta

### Preparasyon

- Flakonun dondurucudan çıkarılmış oda sıcaklığına getirilmesi önerilir.
- Dikey şekilde konumlandırılmış şişeye hafifçe dokunun ve liyofilize maddenin şişenin altında olduğundan emin olun.
- Vidalı kapağı ve kauçuk tapayı, liyofilizat kaybını önleyecek şekilde dikkatle açın.
- Flakonun kenarından tam olarak 1,0 mL distile/deionize su yavaşça eklenerek rekonstitüe edilir.

5. Lastik kapağı dikkatlice takın ve oda sıcaklığında 30 dakika bekletin.
6. Bekleme süresinde, içindekileri birkaç kez ters yüz ederek ve hafifçe döndürerek liyofilizatin tüm bileşenlerinin çözünmesini sağlayın. Köpük olmasını önleyin.
7. Analizörlerin kullanma kılavuzunda açıklanan kalibrasyon prosedürüne göre kalibrasyon parametresini ayarlamak ve kalibrasyonu gerçekleştirmek için değerler sayfasında belirtilen değeri kullanın.
8. Reaktif lotu değişikliğinden veya belirli bir bakım ya da sorun giderme prosedürünün yürütülmesinden sonra kalibrasyon yapılması önerilir.
9. Ölçüm sisteminin performansını garantilemek için lütfen kalibrasyon ve analiz dahil olmak üzere planlı bakım ve standart operasyon gerçekleştirin.

### **Gerekli ancak temin edilmeyen malzemeler**

1. Standart laboratuvar malzemeleri: NaCl çözeltisi 9 g/L (salin), distile/deiyonize su.
2. Mindray reaktif kiti ve Mindray kontrolü. Lipid Kalibratörüyle kullanılan reaktif ve kontrolün katalog numarası, Mindray reaktif kiti ve kontrolüyle ilgili kullanım talimatından edinilebilir.
3. Mindray BS serisi kimya analizörleri ve Standart laboratuvar ekipmanı.

### **Performans Özellikleri**

#### **■ Kalibrasyon**

1. Kalibratör değerleri, Mindray standart transfer prosedürü ve rutin yöntemiyle atanmaktadır. Bunlar, değerler sayfasında listelenen eşleşen modellerle lota özgüdür.
2. Kalibrasyon stabilitesi farklı aletlerde farklılık gösterebildiğinden her laboratuvar, enstrüman parametrelerinde kendi kullanım modeline uygun bir kalibrasyon frekansı ayarlamalıdır.  
Aşağıdaki durumlarda yeniden kalibrasyon gerekebilir:
  - Reaktif lot değiştiğinde.
  - Kalite kontrol prosedürlerinin ardından veya kontrol dışı olduğunda gerekmeli halinde.
  - Kimya analizörlerinde belirli bir bakım ya da sorun giderme prosedürünün yürütülmesinden sonra.
3. Ölçüm sisteminin performansını garantilemek için kalibrasyon ve analiz dahil olmak üzere planlanmış bakım ve standart işlemleri gerçekleştirin.

#### **■ Kalibratörün İzlenebilirliği**

Mindray standart transfer prosedürü ve rutin yöntemiyle atanınan kalibratör değerleri, değer sayfasında listelenmektedir. İzlenebilirlik prosesi ISO 17511<sup>1</sup>'i baz alır; bu kalibratördeki her bir analit (ölçülen büyülüklük), mevcut

referans yöntemi ve (veya) referans maddesine göre izlenebilirdir. İzlenebilirlik bilgileri aşağıda verilmiştir. İzlenebilirlik ayrıntıları istek üzerine temin edilir.

<b>Analitler</b>	<b>Referans yöntemler/maddeler</b>
ApoA1, ApoB	WHO Standart Referans Maddesi
HDL-C, LDL-C	CDC Referans Ölçüm Yöntemi ve NIST Standart Referans Maddesi

## ■ Homojenlik

<b>Analitler</b>	<b>Flakon içi homojenlik</b>	<b>Flakonlar arası homojenlik</b>
HDL-C	SD≤0,10 mmol/L veya CV≤%5,0	SD≤0,11 mmol/L veya CV≤%5,59
LDL-C	SD≤0,10 mmol/L veya CV≤%5,0	SD≤0,11 mmol/L veya CV≤%5,59
ApoA1	SD≤0,05 g/L veya CV≤%5,0	SD≤0,08 g/L veya CV≤%7,50
ApoB	SD≤0,05 g/L veya CV≤%5,0	SD≤0,08 g/L veya CV≤%7,50

## Kalite kontrol

Kalibrasyon durumunu izlemek için numune olarak Mindray kontrolünü kullanın. Kontrol değer sayfasında gösterildiği üzere, kontrol sonucu tanımlanan aralık dahilinde olmalıdır.

## Sonuç yorumlama

Kontrol sonucu aralığın dışına düşüyorsa, ölçüm sistemi kontrol edilmelidir. Örneğin analizöre yerleştirilen reaktif veya numunenin konumu; kalibratörün son kullanma tarihi ve saklanma koşulları; reaktif ve kontrol; yazılımdaki parametre ayarı veya analizör performansı.

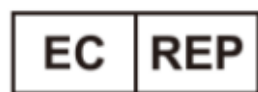
## Uyarı ve önlemler

1. Sadece in vitro teşhisini içindir. Sadece laboratuvar personelinin kullanımı içindir.
2. Tüm laboratuvar reaktiflerini işlemek için lütfen gerekli önlemleri alın.
3. Lütfen kullanmadan önce paketin hasar görmemiş olduğundan emin olun. Hasarlı ambalaja sahip kalibratörleri kullanmayın. Kalibratörlerin doğrudan güneş ışığına maruz kalmasını önleyin. Uygun olmayan koşullarda saklandığında sonuçların doğruluğu garantilenmez.
4. Kullanmadan önce yanlışlıkla ağırlırsa kalibratörleri 2-8 °C'de sıkıca kapatılmış olarak ve ışıkta koruyarak saklayın. Stabilite, kullanım halindeki stabiliteye eşit olmalıdır.
5. Kalibratörü farklı lotlar ve şişelerle karıştırmayın.  
Kalibratörü, son kullanma tarihi geçtikten sonra kullanmayın.  
Yeni ağırlmış kalibratörü, yazılımdaki kalibratörle karıştırmayın.  
Köpük oluşmasını önleyin.

6. Görünürde sızıntı, çökelti veya mikrobiyal büyümeye belirtileri varsa ya da kalibrasyon veya kontroller kitapçıkta belirtilenleri ve/veya Mindray Sistemi kriterlerini karşılamıyorsa istikrarsızlık veya bozulmadan şüphelenilmelidir.
7. Paketin kitapçığında belirtilen talimatlara uyulmadığı takdirde tayin sonuçlarının güvenilriği garanti edilmez.
8. Koruyucu içermektedir. Yutmayın. Ciltle ve mükoz membranlarla teması önleyin.
9. Kalibratör yanlışlıkla göze veya ağıza kaçarsa ya da cilde temas ederse derhal bol suyla yıkayın. Gerekirse, daha ayrıntılı tedavi için doktora başvurun.
10. Uzman kullanıcılann talebi üzerine güvenlik bilgi formu mevcuttur.
11. Tüm atıklar, yerel yönetmeliğe uygun şekilde bertaraf edin.
12. CE işaretli yöntemler kullanılarak test edilen kalibratörün HIV ve HCV antikorları için negatif olduğu ve HBsAg için reaktif olmadığı belirlenmiştir. Bununla birlikte, hiçbir test yöntemi potansiyel enfeksiyon riskini mutlak bir kesinlikte ortadan kaldırmadığı için bu malzeme hasta numunesi<sup>2</sup> olarak ele alınmalıdır.
13. İnsanlardan elde edilen tüm materyal potansiyel olarak enfeksiyöz kabul edilmelidir.
14. Belirlenen tüm riskler, fayda-risk oranını olumsuz etkilemeyecek şekilde mümkün olduğunda azaltılmıştır ve genel kalıntı riski kabul edilebilir düzeydedir.
15. Cihazla ilgili olarak meydana gelen herhangi bir ciddi olay, üreticiye ve kullanıcının ve/veya hastanın ikamet ettiği Üye Devletin yetkili makamına bildirilmelidir.

## **Referanslar**

1. ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices- Measurement of quantities in biological samples—Metrological traceability of values assigned to calibrators and Kontrol materials.
2. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories; U.S. Department of Health and Human Services; US Government Printing Office; Washington:2007.

**Grafiksel semboller**In Vitro Diagnostic  
medical deviceUnique device  
identifierEuropean  
ConformityConsult Instructions  
For useUse-by  
dateAuthorized representative in  
the European Community

Batch Code

Temperature  
limit

Manufacturer

Catalogue  
number

Biological Risks



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Tüm Hakları Saklıdır

**Üretici:** Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. **Adres:**  
 Mindray Building, Keji 12th Road South, High-Tech Industrial Park,  
 Nanshan, Shenzhen, 518057, P. R. Çin

**E-posta Adresi:** service@mindray.com

**Web sitesi:** www.mindray.com

**Tel:** +86-755-81888998; **Faks:** +86-755-26582680

**AT Temsilcisi:** Shanghai International Holding Corp.  
 GmbH (Avrupa)

**Adres:** Eiffestraße 80, Hamburg 20537, Almanya

**Tel:** 0049-40-2513175; **Faks:** 0049-40-255726

# Calibrateur lipides

## Informations de commande

Cat. No.	Taille du paquet
105-001128-00	5 x 1 ml

### Destination prévue

Le calibrateur lipides est utilisé pour la calibration de la quantification d'analytes lipidiques sur les analyseurs chimiques Mindray BS.

### Résumé

Le calibrateur lipides contient les analytes suivants : apolipoprotéine A1 (ApoA1), apolipoprotéine B (ApoB), cholestérol HDL (HDL-C) et cholestérol LDL (LDL-C). En calibrant les analytes sélectionnés, les analyseurs chimiques Mindray BS peuvent générer des facteurs de calibration valides, puis calculer automatiquement les concentrations de chaque échantillon après l'analyse. Le système de mesure Mindray BS est composé des analyseurs chimiques Mindray BS, des kits de réactifs Mindray, des calibrateurs et du matériel de contrôle.

### Composants

Le calibrateur lipides est un calibrateur lyophilisé à base de sérum humain avec 0,095 % d'azide de sodium comme conservateur. Les valeurs du calibrateur dépendent du lot et les modèles correspondants sont répertoriés sur la feuille des valeurs.

### Stockage et stabilité

Le calibrateur est stable jusqu'à la date d'expiration indiquée sur l'étiquette lorsqu'il est stocké dans son flacon fermé entre 2 et 8 °C et à l'abri de la lumière.

Une fois reconstitué, veuillez stocker le calibrateur hermétiquement fermé lorsqu'il n'est pas utilisé. Une fois décongelé à température ambiante, le calibrateur ne doit pas être congelé de nouveau. Vous trouverez les informations concernant la stabilité ci-dessous.

Températures de stockage.	Stabilité
15-25 °C	8 heures
2-8 °C	5 jours
(-25)-(-15) °C	4 semaines

### Préparation

- Il est recommandé de sortir le flacon du congélateur et de le laisser atteindre la température ambiante.
- Tapotez doucement sur le flacon lorsqu'il est à la verticale et assurez-vous

- que le matériel lyophilisé se trouve au fond.
- 3.Dévissez le bouchon et l'opercule en caoutchouc avec soin, en évitant de renverser le produit lyophilisé.
  - 4.Reconstituez le produit en ajoutant 1,0 mL d'eau déminéralisée/déionisée sur le côté du flacon lentement et de manière précise.
  - 5.Replacez soigneusement l'opercule en caoutchouc et laissez reposer pendant 30 minutes à température ambiante.
  - 6.Pendant ce temps, mélangez les composants en retournant et en agitant doucement la fiole, afin de dissoudre tous les composants lyophilisés. Évitez la formation de mousse.
  - 7.En fonction de la procédure de calibration décrite dans le manuel d'utilisation des analyseurs, utilisez la valeur spécifique indiquée dans la feuille des valeurs pour régler les paramètres de calibration et effectuer le calibrage.
  - 8.Le calibrage est recommandé après le changement du réactif ou l'exécution d'une procédure de maintenance, de contrôle spécifique ou de dépannage.
  - 9.Veuillez effectuer les procédures de maintenance planifiées et effectuer les opérations standard, dont le calibrage et l'analyse, pour assurer la performance du système de mesure.

### **Matériel nécessaire, mais non fourni**

- 1.Matériel général de laboratoire : Solution NaCl à 9 g/L (solution saline), eau déminéralisée/déionisée.
- 2.Kit de réactifs et contrôle Mindray. Les références du catalogue pour le réactif et le contrôle utilisés avec le Calibrateur lipides sont indiqués dans le mode d'emploi du kit de réactifs et de contrôle Mindray correspondant.
- 3.Analyseurs chimiques Mindray BS et équipement général de laboratoire.

### **Caractéristiques des performances**

#### **■ Calibrage**

- 1.Les valeurs des calibrateurs sont définies par la procédure de transfert standard et la méthode de routine Mindray. Elles dépendent du lot et les modèles correspondants sont répertoriés sur la feuille des valeurs.
- 2.La stabilité du calibrage peut varier d'un instrument à l'autre et chaque laboratoire doit définir une fréquence de calibrage dans les paramètres de l'instrument en fonction de son mode d'utilisation.

Un nouveau calibrage peut être nécessaire dans les cas suivants :

- Lors du changement de lot de réactifs.
- À la suite d'une procédure de contrôle qualité ou d'un événement incontrôlé, comme cela est requis.

- Lors de l'exécution d'une procédure de maintenance spécifique ou de dépannage des analyseurs chimiques.

3. Veuillez effectuer les procédures de maintenance planifiées et effectuer les opérations standard, dont le calibrage et l'analyse, pour assurer la performance du système de mesure.

### ■ Traçabilité du Calibrateur

Les valeurs du calibrateur assignées par la procédure de transfert standard Mindray et la méthode habituelle sont indiquées dans la feuille des valeurs. Le processus de traçabilité est basé sur la norme ISO 17511<sup>1</sup>, l'analyte (mesurande) de ce calibrateur est traçable dans le méthode et/ou le matériel de référence disponibles. Vous trouverez les informations concernant la traçabilité ci-dessous. Les détails de la traçabilité sont disponibles sur demande.

Analytes	Méthodes/matériel de référence
ApoA1, ApoB	Matériel de référence de la norme OMS
HDL-C, LDL-C	Méthode de mesure de référence des CDC et matériel de référence NIST

### ■ Homogénéité

Analytes	Homogénéité intra-flacons		Homogénéité entre flacons
	SD≤0,10 mmol/L ou CV≤5,0 %	SD≤0,11 mmol/L ou CV≤5,59 %	SD≤0,11 mmol/L ou CV≤5,59 %
HDL-C	SD≤0,10 mmol/L ou CV≤5,0 %	SD≤0,11 mmol/L ou CV≤5,59 %	SD≤0,11 mmol/L ou CV≤5,59 %
LDL-C	SD≤0,10 mmol/L ou CV≤5,0 %	SD≤0,11 mmol/L ou CV≤5,59 %	SD≤0,11 mmol/L ou CV≤5,59 %
ApoA1	SD≤0,05 g/L ou CV≤5,0%	SD≤0,08 g/L ou CV≤7,50%	SD≤0,08 g/L ou CV≤7,50%
ApoB	SD≤0,05 g/L ou CV≤5,0%	SD≤0,08 g/L ou CV≤7,50%	SD≤0,08 g/L ou CV≤7,50%

### Contrôle qualité

Utilisez le contrôle Mindray comme échantillon pour surveiller l'état du calibrage. Le résultat du contrôle doit être compris dans la plage définie, comme indiqué sur la feuille des valeurs.

### Interprétation des résultats

Si le résultat du contrôle est au-delà de la plage, le système de mesure doit être contrôlé. Cela concerne la position du réactif ou de l'échantillon placé sur l'analyseur, la date de péremption ou les conditions de conservation du calibrateur, du réactif et du contrôle, les paramètres de réglage du logiciel ou la performance de l'analyseur.

### Avertissements et précautions

1. Pour le diagnostic in vitro uniquement. Pour un usage professionnel en laboratoire uniquement.

2. Veuillez prendre les précautions nécessaires à la manipulation de tous les réactifs de laboratoire.
3. Veuillez vérifier l'intégrité de l'emballage avant toute utilisation. N'utilisez pas le calibrateur si l'emballage est endommagé. Évitez l'exposition directe des calibrateurs aux rayons du soleil. Les résultats ne seront pas assurés si les conditions de stockage n'ont pas été respectées.
4. En cas d'ouverture involontaire avant utilisation, conserver les calibrateurs hermétiquement fermés à une température comprise entre 2 et 8 °C à l'abri de la lumière, auquel cas la stabilité des calibrateurs sera équivalente à celle de calibrateurs en cours d'utilisation.
5. Ne mélangez pas des calibrateurs provenant de différents lots ou de différents flacons.  
N'utilisez pas le calibrateur au-delà de la date de péremption et de la date d'utilisation.  
Ne mélangez pas des calibrateurs neufs avec des calibrateurs en cours d'utilisation.  
Évitez la formation de mousse.
6. Une instabilité ou une détérioration doit être suspectée en cas de signes visibles de fuite, de précipités ou de croissance microbienne, ou si le calibrage ou les contrôles ne répondent pas aux critères de la notice et/ou du système Mindray.
7. La fiabilité des résultats du test ne peut être garantie si les instructions de cette notice d'information ne sont pas respectées.
8. Contient du conservateur. Ne pas avaler. Eviter le contact avec la peau et les muqueuses.
9. Si des calibrateurs entrent accidentellement en contact avec les yeux, la bouche ou la peau, rincez abondamment à l'eau claire immédiatement. Si nécessaire, consultez un médecin pour obtenir un avis médical.
10. Une fiche d'information sur la sécurité du produit destinée aux utilisateurs professionnels est disponible sur demande.
11. La mise au rebut des déchets doit être effectuée en accord avec les directives locales.
12. Le calibrateur a été testé par des méthodes homologuées par l'Union européenne et s'est révélé négatif au test de dépistage des anticorps anti-VIH et anti-VHC et non réactif au test de dépistage des antigènes de surface HBsAg. Toutefois, comme aucune méthode de test ne permet d'éliminer le risque d'infection avec une certitude absolue, ce matériel doit être considéré comme un spécimen de patient<sup>2</sup>.
13. Toute substance d'origine humaine doit être considérée comme potentiellement infectieuse.

- 14.Tous les risques identifiés ont été réduits autant que possible sans modifier le rapport bénéfice/risque. Le risque résiduel global est acceptable.
- 15.Tout événement grave associé à l'appareil doit être signalé au fabricant et à l'autorité compétente de l'État membre dans lequel l'utilisateur et/ou le patient est établi.

## Références

- 1.ISO 17511:2003. In vitro diagnostic medical devices-Measurement of quantities in biological samples-Metrological traceability of values assigned to calibrators and control materials.
- 2.Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories (Sécurité biologique en laboratoires de microbiologie et laboratoires médicaux) ; U.S. Department of Health and Human Services (ministère américain de la Santé et des Services sociaux) ; US Government Printing Office (Bureau des publications du gouvernement américain) ; Washington : 2007

## Symboles graphiques



In Vitro Diagnostic  
medical device



Unique device  
identifier



European  
Conformity



Consult Instructions  
For use



Use-by  
date



Authorized representative in  
the European Community



Batch Code



Temperature  
limit



Manufacturer



Catalogue  
number



Biological Risks



Keep away from sunlight

Indicates a medical device that needs protection from light sources

© 2022-2023 Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd. Tous droits réservés

**Fabricant** : Shenzhen Mindray Bio-Medical Electronics Co., Ltd.

**Adresse** : Mindray building, Keji 12th Road South, High-Tech

Industrial Park, Nanshan, Shenzhen, 518057 République populaire de Chine

**Adresse électronique** : service@mindray.com

**Site Internet** : www.mindray.com

**Tél.** : +86-755-81888998 ; **Fax** : +86-755-26582680

**Représentant en Europe** : Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)

**Adresse** : Eiffestraße 80, Hambourg 20537, Allemagne

**Tél.** : 0049-40-2513175 ; **Fax** : 0049-40-255726