

ADVIA 1650

Test parameter

Temperature : 37°C

| | | | |
|-------------------------------|--------|--------------|--------------|
| Analytical conditions | | | |
| R1 volume / diluent vol | | 100/0 | |
| R2 volume / diluent vol | | | |
| R3 volume / diluent vol | | | |
| R4 volume / diluent vol | | | |
| Serum reac. s. vol. | | 6.0 | |
| Serum dil. s. vol. | | 30 | |
| Serum dil. vol. | | 120 | |
| Serum dil. posit/method | | 0 | |
| Reaction time | | 10 | |
| Reagent 1 / 2 stir | | Weak | |
| Reagent 3 / 4 stir | | | |
| Sub Parameter(Up/Down) | | | |
| Name | Digits | | |
| M-wave. L. | | 505 | |
| S-wave.L. | | 694 | |
| Analy. method | | EPA | |
| Calc Method | | STD | |
| Qualit judg | | No | |
| Reanalysis conditions | | | |
| Serum react.smp. vol. µ/d | | 6.0/12.0 | |
| Serum dil. smp.vol µ/d | | 20/0 | |
| Serum diluent vol µ/d | | 80/0 | |
| Serum diluent posi. µ/d | | 0/0 | |
| Serum dil method µ/d | | Special/None | |
| Standard settings | | | |
| BLK H/L | | 9.999/-9.999 | |
| STD H/STD L | | 9.999/-9.999 | |
| FV | | * | |
| Abnml (serum)H/Abnml (serum)L | | 200/0 | |
| Abnml (urine)H/Abnml (urine)L | | | |
| Calculation method setting | | | |
| M-DET.P.I | 0 | S-DET.P.p | 0 |
| M-DET.P.m | 97 | S-DET.P.r | 0 |
| M-DET.P.n | 98 | | |
| Check D.P.I | 0 | | |
| Limit value | 0.003 | Variance | 10.0 |
| Prozone form | None | Pz.limit | 9.999 |
| Prozone judge | Upper | | |
| M-DET.P.m | 0 | S-DET.P.p | 0 |
| M-DET.P.n | 0 | S-DET.P.r | 0 |
| Reaction rate method | | | |
| Cycle | 3 | Factor | 1.2 |
| Reac.type | Inc | E2 corr | D0 |
| Blank (µ)/(d) | | | 9.999/-9.999 |
| Sample (µ)/(d) | | | 9.999/-9.999 |
| Endpoint method | | | |
| Re.absorb (µ)/(d) | | | 9.999/-9.999 |

* To be validated by user

Input by user

COLESTEROL FS

1. Informações para compra

| | |
|------------|---------------------------------|
| Artigo | Apresentação |
| 10 130 022 | R1 6 x 100 mL + 1 x 3 mL padrão |
| 10 130 023 | R1 1 x 1000 mL |

2. Notas

1. Para informações detalhadas do kit de Colesterol FS consulte a bula conforme a seguir:

Relevância Clínica
Método e Princípio
Composição e Estabilidade dos Reagentes
Amostras
Calibradores e Controles
Performance Características com relação a:
- Faixa de Medição
- Especificidade/Interferentes
- Sensibilidade/Limite de Detecção
- Precisão (Reprodutibilidade, Repetibilidade)
- Comparação de Método

Valores de Referência

Literatura

2. A estabilidade do reagente no equipamento e ao menos de 4 semanas se a contaminação e evaporação forem evitadas.

Produzido por: Diasys Diagnostics Systems GmbH
Importado e distribuído por: Biosys LTDA
CGC: 02220795/0001-79
Resp. téc.: Vera Lúcia A. Janoni – CRF: 2848/RJ
MS/ANVISA: 10350840010
SAC (21) 3907-2534 - sac@biosys.com.br

