

[Ürün Adı]

Glukoz/Homosistein/Ürik Asit/Düşük Yoğunluklu Lipoprotein Kolesterol Reaktif Kiti (Kısaltma: Glu/HCY/UA/LDL-C)

[Ambalaj Boyutu]

Özellik A: 15 test/kit, 30 test/kit, 50 test/kit.

Özellik B: 15 test/kit, 30 test/kit, 50 test/kit.

[Kullanım Amacı]

Glukoz/Homosistein/Ürik Asit/Düşük Yoğunluklu Lipoprotein Kolesterol Reaktif kiti, insan serumundaki glukoz (Glu), homosistein (HCY), ürik asit (UA) ve düşük yoğunluklu lipoprotein kolesterol (LDL-C) konsantrasyonlarını kantitatif olarak belirlemek için tasarlanmıştır. Klinik olarak, esas olarak kan şekeri seviyesinin izlenmesi, hiperhomosisteinemi, hiperürisemi, hiperkolesterolemi ve koroner kalp hastalığının yardımcı tanısı için kullanılır.

hastalık, ateroskleroz ve kardiyovasküler hastalıkların risk değerlendirmesi.

Serumdaki glukoz konsantrasyonu, glisemik kontrolün durumunu gerçek zamanlı olarak yansıtır. Kan şekeri düzeyinin sıkı bir şekilde kontrol edilmesi, diyabet gibi kan şekeri bozukluklarının önlenmesi ve tedavisinde çok önemlidir.

Homosistein, inme, koroner arteriyoskleroz ve miyokard enfarktüsü gelişimi için bağımsız risk faktörlerinden biridir ve yüksek homosistein düzeyleri bu hastalıkların gelişme riskini artırır. Öte yandan, metabolizma özelliğine göre, homosistein konsantrasyonu aynı zamanda B12 vitamini eksikliği ve folik asit eksikliğinin hassas bir göstergesidir.

UA, pürinlerin metabolik parçalanmasının son ürünüdür ve böbrekler ve idrar yoluyla insan vücudundan filtrelenir. Normal koşullarda, insan vücudundaki ürik asit seviyesi dinamik bir dengede bulunur. Yüksek ürik asit seviyesi genellikle böbrek hastalığı olan hastalarda görülür. Bu nedenle, UA ölçümü erken evre böbrek hasarının teşhisinde yardımcı olarak kullanılır.

Düşük yoğunluklu lipoprotein kolesterol, aterosklerotik faktör olarak da bilinen düşük yoğunluklu lipoprotein seviyesini yansıtabilir. Toplam kolesterol içinde düşük yoğunluklu lipoprotein kolesterolün oranı yüksekse, ateroskleroz riski artmış demektir. Düşük yoğunluklu lipoprotein kolesterolün kesin ölçümü, koroner kalp hastalığının erken önlenmesi, teşhisi, tedavisi ve iyileştirici etkisi açısından önemlidir ve hiperlipoproteinemi hastaları için reçete belirlemede ana referans temelidir.

【Test Prensipleri】

Glu: Heksokinaz ve magnezyum iyonunun varlığında glukoz, adenosin trifosfat (ATP) ile reaksiyona girer ve glukoz 6-fosfat oluşturur; bu, glukoz 6-fosfatdehidrojenaz katalizörü altında oksidasyon tipi nikotinamid adenin dinükleotitin (NAD+) indirgenmiş tip nikotinamid adenin dinükleotitine indirgenmesine neden olur. Oluşan NADH miktarı ile serum numunesindeki glukoz konsantrasyonu arasında pozitif bir korelasyon vardır, yani glukoz konsantrasyonu oluşan NADH miktarı ölçülerek elde edilebilir.

HCY: Oksidasyon tipi homosistein, daha sonra serin ile reaksiyona giren ve CBS etkisi altında L-Serin üreten serbest forma dönüşür. Oluşan L-Serin daha sonra HCY, pirüvik asit ve amonyağa ayrışır. Bu geri dönüşüm reaksiyon süreci sırasında oluşan pirüvik, LDH ve NADH ile tespit edilebilir. NADH'nin NAD+'ya dönüşme hızı HCY içeriği ile ilişkilidir, HCY içeriği daha sonra NADH NADH içeriğinin azalma hızı ölçülerek hesaplanabilir.

UA: Numunedeki askorbik asidin test sonucuna olası etkisini ortadan kaldırmak için askorbik asit oksidaz kullanılır. UA, ürikaz ve peroksidaz ile reaksiyona girer ve kinoneimin boyası oluşturur. UA içeriği, reaksiyon sırasında absorpsiyon değişimini ölçerek hesaplanabilir. **LDL-&:** Birinci adımda, LDL-C korunur, LDL-C salınır ve kolesterol enzimatik yöntemi kullanılarak ölçülebilir.

LDL-C: Birinci adımda, LDL-C korunur, LDL-C dışındaki lipoproteinler enzim ile reaksiyona girecektir. İkinci adımda, LDL-C salınır ve kolesterol enzimatik.

(1) LDL-C, VLDL-C, şilomikron partikülü $\xrightarrow{\text{CHE+CHO}}$ kolestenon + H₂O₂



(2) LDL-C $\xrightarrow{\text{CHE+CHO}}$ kolestenon + H₂O₂



【Bileşim】

Özellik A: Temel olarak reaktif kartuşu ve uçtan (isteğe bağlı) oluşur.

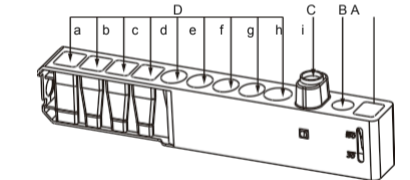
Özellik B: Temel olarak reaktif kartuşu, uç (isteğe bağlı) ve kontrol materyalinden oluşur.

Kartuş; numune bölmesi, seyreltme bölmesi, uç rafı, çözelti bölmesi ve reaksiyon bölgesi, seyreltici/temizleme solüsyonu ve reaksiyon solüsyonundan oluşur.

Reaktiflerin ve kontrol materyallerinin ana bileşenleri şunlardır:

Test Ögesi	Reaktif	Bileşen	Konsantrasyon
Glu	Reaktif R1	Tampon çözeltisi	40,0 mmol/L— 60,0 mmol/L
		ATP	0,6 mg/mL— 0,9 mg/mL
		NAD+	4,5 mg/mL— 5,5 mg/mL
	Reaktif R2	Tampon çözeltisi	10,0 mmol/L— 30,0 mmol/L
		Heksokinaz	3,6 KU/L— 4,6 KU/L
		Glukoz 6-fosfat dehidrojenaz	5,8 KU/L 6,8 KU/L
HCY	Reaktif R1	L-Serin	0,4 mmol/L— 0,6 mmol/L
		NADH	0,4 mmol/L— 0,6 mmol/L
		LDH	40 KU/L— 60 KU/L
	Reaktif R2	CBS	1,5 mg/mL— 2,5 mg/mL
		CBL	0,1 mg/mL— 0,3 mg/mL

Reaktif kartuşunun resmi aşağıda gösterilmiştir:



- A: Numune haznesi
B: Seyreltme haznesi
C: Uç rafı
D: çözelti haznesi ve reaksiyon bölgesi

Test Ögesi	Reaktif	Bileşen	Konsantrasyon
UA	Reaktif R1	Tampon çözeltisi	50 mmol/L— 100 mmol/L
		4-aminoantipirin	0,1 g/L— 0,3 g/L
		Askorbik asit oksidaz	2 KU/L — 5 KU/L
	Reaktif R2	Tampon çözeltisi	50 mmol/L— 100 mmol/L
		TOOS	0,6 g/L— 1,0 g/L
		Ürikaz	4 KU/L — 8 KU/L
UL-C	Reaktif R1	Peroksidaz	3 KU/L - 6 KU/L
		Kolesterol esteraz	0,6 KU/L— 10,0 KU/L
		Kolesterol oksidaz	0,5 KU/L— 10,0 KU/L
	Reaktif R2	Peroksidaz	1,0 KU/L— 10,0 KU/L
		TOOS	2,0 mmol/L— 10,0 mmol/L
		4-aminoantipirin	2,0 mmol/L— 10,0 mmol/L
Kontrol Malzemesi	Hayvansal kaynaklı serum/kan	%10 — %100	
	Glu, HOY, UA, LDL-C	Belirli miktar	
Seyreltici	Artırılmış su	99 99 _ 99 99	
	Koruyucular	%0,02 — %0,20	

Farklı ambalaj boyutları ve özellikleri aşağıda gösterilmiştir:

Özellik	İçerik	
Özellik A	15 test/kit	Reaktif kartuşu (x15), Uç (isteğe bağlı)
	30 test/kit	Reaktif kartuşu (x30), Uç (isteğe bağlı)
	50 test/kit	Reaktif kartuşu (x50), Uç (isteğe bağlı)
Özellik B	15 test/kit	Reaktif kartuşu (x15), Uç (isteğe bağlı), kontrol malzemesi seviye 1 (1 mL), kontrol malzemesi seviye 2 (1 mL) (her biri bir şişe liofilize toz ve bir şişe sulandırıcı içerir)
	30 test/kit	Reaktif kartuşu (x30), uç (isteğe bağlı), kontrol materyali seviye 1 (1 mL), kontrol materyali seviye 2 (1 mL) (her biri bir şişe liofilize toz ve bir şişe sulandırıcı içerir)
	50 test/kit	Reaktif kartuşu (x50), uç (isteğe bağlı), kontrol materyali seviye 1 (1 mL), kontrol materyali seviye 2 (1 mL) (her biri bir şişe liofilize toz ve bir şişe sulandırıcı içerir)

Farklı partilere ait reaktif kartuşları ve kontrol malzemeleri birbirleriyle uyumsuzdur.

【Depolama Koşulları ve Son Kullanma Tarihi】

Ürün	Geçerlilik Süresi	Depolama Koşulları	
Reaktif kartuşu	2 saat	Oda sıcaklığı. Testten önce, lütfen reaktif kartuşunu oda sıcaklığına getirin. (Doğrudan parlak ışığa maruz bırakmaktan kaçının) Kartuşlar oda sıcaklığına geldikten sonra tekrar buzdolabına konulamaz.	
		12 ay	2-8°C.
Kontrol Materyali	Açılmış ve seyreltilmiş	14 gün	2-8°C.
		28 gün	-15 ~-25°C. Kontrol materyali sadece bir kez dondurulabilir.
		12 ay	2-8°C.

Üretim tarihi, son kullanma tarihi ve KK aralığı için ambalaj kutusundaki etiketi kontrol edin.

【Uygulanabilir cihaz】
Changsha Sinocare Inc. tarafından üretilen Taşınabilir Otomatik Çok İşlevli Analizör.

【Numune Gereksinimleri】
1. Numune boyutu: ≥150 µL.

2. Numune türü: serum. Kan numunesini aldıktan sonra, lütfen numuneyi kan alma tüpünün üzerinde yazılı prosedürleri izleyerek işleyin. Hemoliz, bulanıklık ve ciddi lipemi olan numunelerden kaçının.

3. Numune oda sıcaklığında 8 saat veya 2-8°C'de 4 gün saklanabilir. Lütfen testten önce numuneyi oda sıcaklığına getirin ve iyice karıştırın.

4. Aşağıdaki maddeleri içeren numunelerin test sonucunda önemli bir girişim gözlenmez:

Potansiyel Girişimci Madde	Test Ögesi	Girişim gözlenmeyen en yüksek konsantrasyon
Bilirubin	Glu/HCY/UA/LDL-C	150 mg/L
Hemoglobin		2 g/L
Intralipid		1000 mg/dL
İndirgenmiş glutatyon	Glu/HCY/UA	15.0 mmol/L
Kolesterol	Glu/HCY/UA	13 mmol/L

Not: Aşağıdaki durumlarda maddeler test sonuçlarına girişim yapabilir:

- Listede yer almamışlarsa;
- Listede yer almışlarsa, ancak konsantrasyonları yukarıda belirtilen değeri aşıyorsa.

【Test Yöntemi】
Gerekli yardımcı malzemeler: tek kullanımlık kauçuk eldivenler;

1. Numune Testi
a) Test ortamı
Sıcaklık: 15 °C -30 °C
Bağıl Nem: %25-%85

Lütfen testi belirtilen koşullar altında gerçekleştirin, aksi takdirde yanlış sonuçlar elde edilebilir.

b) Numune Test Prosedürü
Analizörü başlatın ve dengeleyin. Reaktif kiti ambalajını açın, reaktif kartuşunu çıkarın ve oda sıcaklığına getirin. Doğrudan parlak ışığa maruz bırakmaktan kaçının.

Ucu uç rafına yerleştirin. Numune bölesine en az 150 µL numune ekleyin. Reaktif kartuşunu kartuş tutucuya takın. 'Test' seçeneğine dokunun ve test bilgilerinizi girin, ardından testi başlatın. Test tamamlandığında test sonucu görüntülenecektir. Testi bitirmek için kullanılmış reaktif kartuşunu çıkarın.

Test raporu: Glu/LDL-C test sonucu konsantrasyon şeklinde rapor edilir: mmol/L (mg/dL, mg/L, g/dL veya g/L); test sonucu

5

HCY/UA [konsantrasyonu] konsantrasyon biçiminde rapor edilir: µ mol/L (mg/dL veya mg/L).

2. Kalite kontrol

Glikoz/Homosistein/Ürik Asit/Düşük Yoğunluklu Lipoprotein Kolesterol Reaktif Kiti'nin kontrol materyali, reaktif kiti ve uygulanabilir cihazların kalite kontrolü için tasarlanmıştır. Sistemin normal çalışıp çalışmadığını ve geçerli test sonuçları sağlayıp sağlamadığını denetlemek için lütfen periyodik olarak KK testi yapın.

a) Kontrol materyalinin çözülmesi
Liyofilize tozu oda sıcaklığına getirin. Şişe duvarı ve kapağındaki rekonstitüsyon seyrelticiyi hafifçe sallayarak giderin. Liyofilize tozun dışarı püskürmemesi için toz şişesini dikkatlice açın.

Rekonstitüsyon seyrelticiyi toz şişesine dökün, şişeyi kauçuk tıpa ile kapatın. Şişeyi 10-15 dakika oda sıcaklığında bekletin ve toz tamamen çözülene kadar şişeyi yavaşça ters çevirin. Çözünmüş kontrol materyali oda sıcaklığına getirilmeli ve her kullanımdan önce iyice karıştırılmalıdır.

b) KK testi
KK testi prosedürü için lütfen numune testi prosedürüne bakın. Test sonucu KK aralığında olmalıdır. KK test sonucu KK aralığını aşarsa, lütfen aşağıdaki adımları izleyin:

- Reaktif kartuşu ve kontrol materyalinin test kaleminin eşleşip eşleşmediğini kontrol edin;

- Reaktif kartuşu ve kontrol materyalinin lot numarasının eşleşip eşleşmediğini kontrol edin;

- Reaktif kartuşu ve kontrol materyalinin son kullanma tarihinin geçip geçmediğini kontrol edin;

- Reaktif kartuşu ve ucunun temiz olup olmadığını kontrol edin;

- Yukarıdaki faktörler hariç tutulduktan sonra sorun hala devam ederse, lütfen yerel distribütör veya Changsha Sinocare Inc. ile iletişime geçin.

c) KK testi sıklığı

6

Aşağıdaki durumlarda KK testi yapın:

- Test sonucundan şüphe duyulduğunda;

- Farklı nakliye lotundan reaktif kiti kullanıldığında;

- Farklı lottan reaktif kiti kullanıldığında;

- Analizörde herhangi bir anormallik olduğunda.

UYARI! Kullanılmış reaktif kartuşlarını, uçları ve kontrol materyalini biyolojik risk olarak işleyin. Lütfen bunları bertaraf ederken ulusal/yerel kural ve yönetmeliklere uyun.

【Referans Aralığı】
Glu: 3.9 mmol/L -6.1 mmol/L (70.3mg/dL-109.9 mg/dL,702.6mg/L-1099.0 mg/L, 0.070 g/dL-0.110 g/dL veya 0.70 g/L-1.10 g/L) (yetişkin açıklık);
UA(Kadın): (155.0-357.0) µ mol/L (2.61~6.00)mg/dL veya (26.1~60.0) mg/L;
UA(Erkek): (208.~428.0) µ mol/L (3.50~7.19)mg/dL veya (35.0~71.9) mg/L.

Referans: Klinik laboratuvar prosedürleri ulusal kılavuzu [S]. 4. Baskı.
HCY: ≤ 20.0 µ mol/L (0.270 mg/dL veya 2.70 mg/L); Bu referans aralığı, görünüşte sağlıklı 120 yetişkin serum numunesinden oluşturulmuştur.

Test verileri parametrik olmayan yöntemle istatistiksel olarak analiz edilmiştir.

LDL-C: < 3.37 mmol/L (130.30mg/dL, 1303.0mg/L, 0.130g/dL veya 1.30g/L);
Referans: Çin Yetişkin Dislipidemi Önleme Kılavuzu, 2007
Kan Lipid Bozukluklarının Önlenmesi ve Tedavisi için Çin Kılavuzlarına (2007) göre, kan lipidlerinin uygun seviyeleri ve anormallikleri aşağıdaki kriterlere göre tabakalandırılır:

Test kalemi	LDL-C (mmol/L)
İdeal aralık	<3.37
Sınırdan yüksek	3.37-4.13
Yüksek	≥4.14

7

Bölge, ırk, cinsiyet ve yaş farklılıklarından dolayı laboratuvarların kendi referans aralıklarını oluşturmaları önerilir.

【Test Sonuçlarının Açıklaması】
Test sonucunun incelenmesi ve analizi uzmanlar tarafından yapılmalıdır. Referans aralığı bölge, ırk, cinsiyet ve yaş farklılıkları nedeniyle değişebilir; eğer bir test sonucu şüpheliyse veya klinik semptomlarla tutarlı değilse, lütfen numuneyi yeniden test edin veya sonucun doğruluğunu başka yollarla doğrulayın. Test sonucu ölçüm aralığım aşıyorsa veya altında kalıyorsa, lütfen seyreltilmiş numunelerle yeniden test yapmaytır.

【Test Yönteminin Sınırlamaları】
1. Glikoz/Homosistein/Ürik Asit/Düşük Yoğunluklu Lipoprotein Kolesterol Reaktif Kiti, yalnızca 【Uygulanabilir cihaz】 bölümünde belirtilen eşleşen analizör için geçerlidir.

2. Test sonuçları yalnızca klinik referans amaçlıdır. Hastaların klinik teşhis ve tedavilerinde semptom ve bulguları, hbbi geçmişleri, diğer laboratuvar testleri ve terapötik yanıtları dikkate alınmalıdır.

Test Ögesi Doğrusallık

Glu For 1.0 mmol/L (18.0 mg/L, 180.2 mg/L, 0.018 g/dL or 0.18 g/L) sample konsentration, the absolute value of the variation of absorbance $|\Delta A| > 0.020$.

HCY For 10.0 µmol/L (0.135 mg/dL or 1.35 mg/L) sample concentration, the absorbans değişim hızının mutlak değeri $|\Delta A|/min \geq 0.010$

UA For 50.0 µmol/L (0.84 mg/dL or 8.4 mg/L) sample concentration, the absolute value of the variation of absorbance $|\Delta A| > 0.005$.

LDL-C For 1.00 mmol/L (38.67 mg/dL, 386.7 mg/L, 0.039 g/dL or 0.39 g/L) sample konsentration, the absolute value of the variation of absorbance $|\Delta A| > 0.030$.

Test Ögesi Doğrusallık

Glu 【1.0, 30.0】 mmol/L (【18.0, 540.5】 mg/dL, 【180.2, 5404.8】 mg/L, 【0.018, 0.540】 g/dL veya 【0.18, 5.40】 g/L) için, korelasyon katsayısı (r) > 0.9900

HCY 【Fr.I, 30.0】 µmol/L (【0.041, 0.135】 mg/dL or 【0.41, 1.35】 mg/L), the absolute coefficient (r) > det exceed ± 1.0 µmol/L (0.014 mg/dL or 0.14 mg/L); 【3.0, 10.0】 µmol/L (【0.041, 0.135】 mg/dL veya 【0.41, 1.35】 mg/L) mutlak sapma ± 1.0 µmol/L (0.014 mg/dL veya 0.14 mg/L) değerini aşmaz, (10.0, 50.0) µmol/L (0.135, 0.676) mg/dL veya (1.35, 6.75) mg/L için, bağıl sapma ± %10.0'u aşmaz.

UA For 【50.0, 2500.0】 µmol/L (【0.84, 42.03】 mg/dL veya 【8.4, 420.3】 mg/L) için, korelasyon katsayısı (r) > 0.9900.

Test Ögesi Doğrusallık

Glu For sample concentration ≤ 4.16 mmol/L ... ≤ 15.0 %; 749.5 mg/L, 0.075 g/dL or 0.75 g/L, absolute deviation does not exceed ± 0.833 mmol/L (15.0 mg/dL, 150.1 mg/L, 0.015 g/dL or 0.15 g/L); For sample concentration > 4.16 mmol/L (74.9 mg/dL, 749.5 mg/L, 0.075 g/dL or 0.75 g/L), relative deviation does not exceed ± 15.0 %.

HCY Doğruluk Bağıl sapma ± 15.0%'u aşmaz.

UA Gerçeklik Bağıl sapma ± 10.0%'u aşmaz.

LDL-C Doğruluk Bağıl sapma ± 10.0%'u aşmaz.

1. Doğrusallık

2. Analitik duyarlılık

Test Ögesi Doğrusallık

Analytical sensitivilik

Glu For 1.0 mmol/L (18.0 mg/L, 180.2 mg/L, 0.018 g/dL or 0.18 g/L) sample konsentration, the absolute value of the variation of absorbance $|\Delta A| > 0.020$.

HCY For 10.0 µmol/L (0.135 mg/dL or 1.35 mg/L) sample concentration, the absorbans değişim hızının mutlak değeri $|\Delta A|/min \geq 0.010$

UA For 50.0 µmol/L (0.84 mg/dL or 8.4 mg/L) sample concentration, the absolute value of the variation of absorbance $|\Delta A| > 0.005$.

LDL-C For 1.00 mmol/L (38.67 mg/dL, 386.7 mg/L, 0.039 g/dL or 0.39 g/L) sample konsentration, the absolute value of the variation of absorbance $|\Delta A| > 0.030$.

Test Ögesi Doğrusallık

Glu For sample concentration ≤ 4.16 mmol/L ... ≤ 15.0 %; 749.5 mg/L, 0.075 g/dL or 0.75 g/L, absolute deviation does not exceed ± 0.833 mmol/L (15.0 mg/dL, 150.1 mg/L, 0.015 g/dL or 0.15 g/L); For sample concentration > 4.16 mmol/L (74.9 mg/dL, 749.5 mg/L, 0.075 g/dL or 0.75 g/L), relative deviation does not exceed ± 15.0 %.

HCY Doğruluk Bağıl sapma ± 15.0%'u aşmaz.

UA Gerçeklik Bağıl sapma ± 10.0%'u aşmaz.

LDL-C Doğruluk Bağıl sapma ± 10.0%'u aşmaz.

4. Kesinlik

4.1 Test-içi kesinlik: CV

Test Maddesi Test-içi kesinlik (CV)

Glu CV ≤ 5.0%

HCY CV ≤ 8.0%

UA CV ≤ 5.0%

LDL-C CV ≤ 5.0%

4.2 Testler-arası kesinlik: R

R ≤ 10 %

【Uyarılar】

1. Bu ürün sadece in vitro diyagnostik kullanım içindir. Lütfen operasyon sırasında koruyucu önlemler alın (örneğin: maske, eldiven takmak vb.). Göz veya ciltle temas ederse, derhal bol suyla yıkayın; yıkayın; yanlışlıkla yutulursa hastaneye gidin;

2. Lütfen süresi dolmuş reaktif kitlelerini kullanmayın;

3. Lütfen kullanılmış veya süresi dolmuş reaktif kitlelerini imha ederken tıbbi atık olarak değerlendirin;

4. Reaktif kartuşları ve uçları tek kullanımlıktır, lütfen tekrar kullanmayın;

5. KK testi sadece reaktif kartuşları ve kontrol materyalleri aynı lottan olduğunda geçerlidir;

6. Kontrol materyali, potansiyel biyolojik risk oluşturan hayvansal kökenli serum/kan içerir. Lütfen potansiyel enfeksiyon kaynağı olarak muamele edin;

7. Lütfen test yapmadan önce reaktif kartuşlarının görünümünü inceleyin. Reaktif kartuşunda herhangi bir hasar varsa, onu atın ve testi yeni biriyle yapın;

8. Testten önce, lütfen bu paket ekini ve uygulanabilir cihazın kullanım kılavuzunu dikkatlice okuyun;

9. Test işlemi, sertifikalı laboratuvarlarda veya numunenin yetkili tıbbi personel tarafından alındığı kliniklerde çalışan, profesyonel eğitimli personel tarafından gerçekleştirilmelidir.

【Sembollerin açıklaması】

Sembol	Sembol Başlığı	Sembol	Sembol
	Vücut dışı tanıtılabilir tıbbi cihaz		Biyolojik riskler
	Kullanım talimatlarına danışın		Son kullanma tarihi
	2-8°C'de saklayın		Güneş ışığından uzak tutun
	Parti numarası		Kuru tutun
	Üretim tarihi		Üretici
	Tekrar kullanmayın		CE işareti
	Avrupa Topluluğu yetkili ter European Community		

【Referanslar】
1. Reference: SHANG Hong, WANG Yu-san, SHEN Zi-yu, etc.; National guide to clinical laboratory procedures 【S】. 4th Edition, Beijing: People 's medical publishing house, 2015:233.
2. Chen Wenxiang, Gao Shangxian, Bi Shaohui, et al. Clinical Laboratory Equipment Collection (Volume 3). Reagents and Consumables (Part 1). Science Press [M], 2016
3. Joint Committee for Developing Chinese Guidelines on Prevention and Treatment of Dyslipidemia in Adults. China Adult Dyslipidemia Prevention Guideline, 2007. Chinese Journal of Cardiology, 2007 May, vol. 35 (5)

Changsha Sinocare Inc.
No. 265, Guyuan Road, Hi-Tech Zone, Changsha, Hunan Province, 410205, Çin Halk Cumhuriyeti
Tel: +86-731-8933581 / 8933588
Fak: +86-731-89825189
E-posta: in@sinocare.com Web sitesi: www.sinocare.com

Lotus NL B.V.
Koningin Julianaplein 10, 1e Verd, 2595AA, The Hague, Nx Hollanda.
Email: peter@nnoare.com

P/N: 37200751-A.6

8