

血气与电解质非定值质控品

Unassayed Blood Gas & Electrolyte Control



REF 货号 / Cat : 600-1;600-2;600-3
规格 / Qty : 30 × 1.7mL

【预期用途】：
本产品为非定值质控品，用于监测和控制临床实验室检测方法的精密度。
【摘要及原理】：
非定值质控品主要用于客观评估临床实验室检测方法的精密度，是实验室全面质量管理中不可缺少的一部分。

【组成成份】：
本产品以水溶液液(血气)为基础，添加了化学品、稳定剂、稀释剂等，其性状为冷藏液态。

【储存条件及效期】：
未开瓶

2℃～25℃	可稳定保存至效期结束。
开瓶后	
	开瓶即用

于冷藏或室温条件下运输本产品。
【适用仪器】：
本产品适用于检测参数列表所列项目的仪器设备。
【使用方法】：
应将本产品视为患者样本，并参照所使用的仪器、配件或试剂的说明进行操作。

- 1.开瓶前，18-25℃避光平衡至少4小时。
- 2.用棉布或其他隔热材料垫于手指和安瓿瓶之间，振荡混匀10秒，确保充分混匀的同时，防止体温影响质控品。
- 3.轻弹安瓿瓶，使液体回到瓶底。
- 4.竖直向上放置10秒，确保气泡回到瓶顶。
- 5.用棉布或其他隔热材料垫于手指和安瓿瓶之间，小心开启安瓿瓶，防止划伤手指。建议使用开瓶器。
- 6.开瓶后，遵循所使用设备和试剂的操作要求，以尽量与病人标本相近的检测程序尽快取样检测，取样过程最多不超过2分钟。

注意：
1.避光保存。
2.优先检测PH和血气指标。
3.血气项目对温度敏感，在操作和检测时，请加强操作温度控制。
4.若发现包装破损，请及时联系售后服务商。

【限制】：
1.本产品超出效期后切勿使用。
2.使用中若发现有微生物污染或浊度过高，切勿使用。
3.本产品不能用作标准品或对照品。
4.丢弃本产品时，请务必按照当地废弃物管理部门的要求进行处理。

【警告】：
所有用于生产本产品的人源物质均使用国家食品药品监督管理局批准的方法进行了检验，乙型肝炎表面抗原(HBsAg)、丙型肝炎(HCV)抗体和HIV1/HIV2抗体均呈阴性。本品可能含有其他尚无合适检测方法的感染性病原体。按照良好实验室规范的要求，所有人源物质均应视为具有潜在感染性，并采用与患者样本相同的防范措施进行处理。

【参考文献】：
1.CLSI. Statistical Quality Control for Quantitative Measurement Procedures: Principles and Definitions; Approved Guideline—Third Edition. CLSI document C24-A3. Wayne, PA: Clinical and Laboratory Standards Institute; 2006.
2.Westgard JO. Internal quality control: planning and implementation strategies. Ann Clin Biochem. 2003;593-611.

【企业信息】：
注册人/生产企业名称：上海惠中生物科技有限公司
住所：上海市嘉定区江桥镇华江路1078号11幢C区
联系方式：86-21-58547250/58990629
生产地址：上海市金山区山阳镇卫昌路1018号3幢一层、二层北部、四层
生产许可证编号：沪食药监械生产许20120954号
售后服务单位名称：上海昆涑生物科技有限公司
地址：上海市虹口区中山北一路1111号5号楼
电话：021-55969126
【说明书核准及修改日期】：
核准日期：2021年03月29日
【说明书版本号】：
VD5.1



REF	LOT					
产品货号	产品批号	产品效期	避光保存	警告，查阅随附文件	制造商	温度条件

【参数列表】：

参数（Parameters）	参数（Parameters）	参数（Parameters）
氯(Cl)	钠(Na)	钾(K)
钙(Ca)	二氧化碳分压(PCO2)	氧分压(PO2)
酸碱度(pH)		

示范实验室数据/ Peer Group Data: <http://www.china-qlab.com/sfsj.html>

注：示范试验室数据是若干实验室的汇总数据，仅供学习、参考之用。根据具良好实验室规范的要求，实验室需遵循相关技术规范确定自己的均值和可接受范围。

