

AlaTOP® Allergy Screen Control

English

The AlaTOP® Allergy Screen Controls are assayed, bi-level controls intended for use with the IMMULITE® 2000 AlaTOP Allergy Screen assay. They are intended as an aid in monitoring day-to-day assay performance.

Catalog Number: **L2ATC1-2**

Control Lot: **0135**

Control Expiration: **2023-07**

Materials Supplied

Alatop Allergy Screen Negative Control (L2ATC1)

2 mL IgE-free human serum. Stable at 2–8°C for 4 months after opening, or until the expiration date marked on the label.

AlaTOP Allergy Screen Positive Control (L2ATC2)

2 mL human serum with IgE specific for the IMMULITE 2000 AlaTOP Allergy Screen assay. Stable at 2–8°C for 4 months after opening, or until the expiration date marked on the label.

Do not freeze. Do not use if signs of microbiological contamination, such as a cloudy appearance, have occurred.

The controls are intended to be assayed as unknowns, in the same manner as patient samples, in the context of an internal quality control program. Each control should be identified by its lot number (read from the vial) and the date it was opened/reconstituted.

Warnings and Precautions

For in vitro diagnostic use.

Follow universal precautions, and handle all components as if capable of transmitting infectious agents. Source materials derived from human blood were tested and found nonreactive for syphilis; for antibodies to HIV 1 and 2; for hepatitis B surface antigen; and for antibodies to hepatitis C.

Procedure

Assay in the same manner as patient samples, according to the procedures provided in the appropriate package inserts.

Target Values, Ratio

IMMULITE 2000 AlaTOP Allergy Screen (L2KAT)			
Level	Mean	SD	Ratio Range
L2ATC10135	0.45	0.225	0.0–0.90
L2ATC20135	3.3	0.33	2.6–4.0

Limitations

The control values should be used as a guide in evaluating performance. The control intervals and ranges should be adapted to each laboratory's individual requirements. Values obtained should fall within the established range. Each laboratory should establish corrective measures if individual values fall outside the range. Follow the applicable government regulations and local guidelines for quality control.

Technical Assistance

Available outside the United States only. For technical assistance, contact your National Distributor.

www.siemens.com/diagnostics

The Quality System of Siemens Healthcare Diagnostics Products Ltd. is certified to ISO 13485.

Dansk

Kontrol til AlaTOP Allergiscreening

Kontrollerne til AlaTOP Allergiscreening er analyserede kontroller i to niveauer beregnet til brug sammen med IMMULITE 2000 AlaTOP Allergiscreening. Kontrollerne er beregnet til daglig kvalitetskontrol.

Katalognummer: **L2ATC1-2**

Kontrollens lotnummer: **0135**

Kontrollens udløbsdato: **2023-07**

Medfølgende materiale

Negativ kontrol til AlaTOP

Allergiscreening (L2ATC1)

2 ml IgE-frit humant serum. Stabil ved 2–8°C i 4 måneder efter åbning eller indtil den angivne udløbsdato.

Positiv kontrol til AlaTOP Allergiscreening (L2ATC2)

2 ml humant serum med IgE, som er specifikt for IMMULITE 2000 AlaTOP Allergiscreening. Stabil ved 2-8°C i 4 måneder efter åbning eller indtil den angivne udløbsdato.

Må ikke nedfryses. Må ikke bruges, hvis der er tegn på mikrobiologisk forurening, såsom uklarhed.

Kontrolerne er beregnet til analysering som ukendte på samme måde som patientprøver i forbindelse med intern kvalitetskontrol. Hver kontrol identificeres med lotnummer (fremgår af flasken) og dato for åbning/genopløsning.

Advarsler og forholdsregler

Til brug ved *in vitro* diagnostik.

Følg generelle forholdsregler, og sørge for, at alle komponenter behandles som potentielle smittekilder. Anvendt Kildemateriale fra humant blod blev analyseret og viste sig at være ikke-reaktivt for syphilis, for antistoffer mod HIV 1 og 2, for hepatitis B overfladeantigen og for antistoffer mod hepatitis C.

Fremgangsmåde

Der foretages analysering på samme måde som ved patientprøver i henhold til den fremgangsmåde, der er angivet i de relevante indlægssedler.

Målværdier, Ratio

IMMULITE 2000 AlaTOP allergiscreening (L2KAT)			
Niveau	Gennemsnit	SD	Ratioområde
L2ATC10135	0,45	0,225	0,0–0,90
L2ATC20135	3,3	0,33	2,6–4,0

* SD: Standardafvigelse

Begrænsninger

De anførte kontrol værdier skal ses som en guideline til at evaluere performance. Da performance er afhængig af systemtype og tilstand på hvert enkelt instrument, anbefaler vi at hvert enkelt laboratorie selv fastsætter

forventede værdier og acceptgrænse. Den fastsatte mean, bør ligge indenfor range, der er opgivet i medfølgende IFU. Individuelle værdier må godt falde udenfor range. Lande specifikke regulativer kan godt afvige fra ovenstående.

Teknisk support

Kontakt den nationale distributør for teknisk support.

www.siemens.com/diagnostics

Kvalitetssystemet for Siemens Healthcare Diagnostics Products Ltd. er registreret ifølge ISO 13485.

Eesti

AlaTOP allergia paneeli kontrollkomplekt

AlaTOP allergia paneeli kontrollkomplekti on kahetasemeline kontrollmaterjal, mille etteantud väärustused on välja töötatud ja mis on möeldud kasutamiseks IMMULITE 2000 AlaTOP allergia paneeli analüüsides. Kontrollmaterjalid on möeldud abistava vahendina analüüsides analüütilise kvaliteedi igapäevasel jälgimisel.

Kataloogi number: L2ATC1-2

Kontrollmaterjali partiinumber: 0135

Kontrollmaterjali aegumistähtaeg: 2023-07

Tarnitavad komponendid

AlaTOP allergia paneeli negatiivne kontrollmaterjal (L2ATC1)

2 mL IgE-vaba inimseerumit. Stabiilne temperatuuril 2–8°C 4 kuud peale avamist või kuni sildil märgitud aegumistähtaaja lõpuni.

AlaTOP allergia paneeli positiivne kontrollmaterjal (L2ATC2)

2 mL inimseerumit IMMULITE 2000 AlaTOP allergia paneeli meetodile spetsiifilise IgE-ga. Stabiilne temperatuuril 2–8°C 4 kuud peale avamist või kuni sildil märgitud aegumistähtaaja lõpuni.

Mitte külmutada. Mitte kasutada juhul kui esinevad märgid mikrobioloogilisest saastumisest, nagu näiteks hägusus.

Kontrollmaterjale tuleb analüüsida kui tundmatuid, samamoodi nagu patsiendi proove, laborisiseses kvaliteedikontrolli programmi kontekstis. Iga analüüsitas kontrollmaterjal tuleb identifitseerida selle partiinumbri (vialil kirjas) ja selle avamise / lahuse valmistamise kuupäeva järgi.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

In vitro diagnostiliseks kasutamiseks.

Jälgige universaalseid ettevaatusabinõusid ja käsitlege kõiki komponente kui haigustekitajaid üle kanda võivat materjali. Inimverest pärinevaid ja antud testikomplektis kasutatavaid komponente on testitud süüfilise, HIV 1 ja HIV 2 antikehade, B-hepatiidi pinnaantigeni ja C-hepatiidi antikehade suhtes ning kõik need uuringud on osutunud negatiivseteks.

Protseduur

Teostage analüüs vastavalt protseduurile, mis on ära toodud vastava analüüsi kasutusjuhendis.

Sihlaväärtused, Suhtarv

IMMULITE 2000 AlaTOP allergia sõeltest (L2KAT)			
Tase	Keskmine	Standard hälve	Suhete vahemik
L2ATC10135	0,45	0,225	0,0–0,90
L2ATC20135	3,3	0,33	2,6–4,0

Piirangud

Kontrollide väärtsuseid tuleks kasutada ainult kui juhiseid toimivuse hindamisel. Kontrollide standardihälve ja vahemikud tuleks kohandada vastavalt labori nõuetele. Kvaliteedikontrolli mõõtmiste käigus saadavad väärtsused peaksid langema määratud vahemike sisse. Iga laboratoorium peaks välja töötama parandavad meetmed, juhuks kui üksiktulemused langevad vahemikest välja. Järgige riiklike regulatsioone ja kohalikke juhiseid kvaliteedikontrolli teostamiseks.

Klienditugi

Tehnilise abi saamiseks, võtke ühendust oma müügiesindusega.

www.siemens.com/diagnostics

Siemens Healthcare Diagnostics Products Ltd.
kvaliteedisüsteem omab sertifitseeritud ISO 13485.

Latviski

AlaTOP alerģiju skrīninga kontroles

AlaTOP alerģiju skrīninga kontroles on pārbaudītas, divu līmeņu kontroles, kas paredzētas lietošanai, izmantojot IMMULITE 2000 AlaTOP alerģiju skrīninga testa. Tās paredzēts izmantot kā pašlīdzekli testa ikdienas monitorēšanā.

Kataloga numurs: **L2ATC1-2**

Kontroles sērija: **0135**

Kontroles derīguma termiņš: **2023-07**

Testa komplekts

AlaTOP alerģiju skrīninga negatīvā kontrole (L2ATC1)

2 mL IgE-nesaturoša cilvēka seruma. Stabila 2–8°C temperatūrā 4 mēnešus pēc atvēršanas vai līdz derīguma termiņa, kas norādīts uz uzlīmes, beigām.

AlaTOP alerģiju skrīninga pozitīvā kontrole (L2ATC2)

2 mL cilvēka seruma, kas satur IgE, specifiskas IMMULITE 2000 AlaTOP alerģiju skrīninga testa veikšanai. Stabila 2–8°C temperatūrā 4 mēnešus pēc atvēršanas vai līdz derīguma termiņa, kas norādīts uz uzlīmes, beigām.

Nesasaldēt. Neļietot, ja ir aizdomas par mikrobioloģisku kontamināciju, piemēram, šķidruma ir kļuvis duļķains.

Kontroles materiālu paredzēts testēt kā nezināmu, atbilstoši iekšējās kvalitātes kontroles programmai. Katra kontrole jāidentificē ar tās sērijas numuru (norādīts uz pudelītes) un datumu, kad tā atvērta/atšķaidīta.

Brīdinājumi un piesardzības pasākumi

Tikai *in vitro* diagnostikai.

Strādājot ar reaģentiem, ievērot vispārējos piesardzības pasākumus, rīkoties ar tiem kā ar potenciāli infekciju materiālu. No cilvēka asinīm iegūtie iezjmateriāli ir rūpīgi testēti un apstiprināti kā nereaktīvi uz sifilisa izraisītāju, antivirolām pret HIV 1 un HIV 2, uz hepatīta B virsmas antigenu un antivirolām pret hepatītu C.

Testēšanas procedūra

Testēt tāpat kā pacientu paraugus, saskaņā ar procedūras aprakstu atbilstošās pārbaudes ieliktnī.

Mērķa vērtības, Proporcia

IMMULITE 2000 AlaTOP Allergy Screen (L2KAT)			
Līmenis	Vidējais	SD	Attiecības diapazons
L2ATC10135	0,45	0,225	0,0–0,90
L2ATC20135	3,3	0,33	2,6–4,0

Lerobežojumi

Kontroles vērtības vajadzētu izmantot tikai kā vadlīnijas veikspējas novērtēšanai. Intervāli starp kontrolēm un diapazoni būtu jāpielāgo katras laboratorijas individuālajām vajadzībām. Iegūtajām vērtībām būtu jāiekļaujas noteiktajā diapazonā. Katrai laboratorijai būtu jānosaka korekīvās darbības, ja atsevišķas vērtības neiekļaujas diapazonā. Kvalitātes kontrolei jānotiek saskaņā ar atbilstošajām valsts instrukcijām un vietējām vadlīnijām.

Tehniskais atbalsts

Tehnisku jautājumu risināšanai kontaktēties ar vietējo izplatītāju.

www.siemens.com/diagnostics

Siemens Healthcare Diagnostics Products Ltd.
kvalitātes sistēmai ir ISO 13485 sertifikāts.

Lietuviškai

AlaTOP alergijos tyrimo kontrolē

AlaTOP alergijos tyrimo dviejų lygiu kontrolēs yra skirtos naudojimui su IMMULITE 2000 AlaTOP alergijos tyrimo. Jos naudojamos kaip pagalbinės tyrimo charakteristikų stebējimo priemonės.

Katalogo numeris: **L2ATC1–2**

Kontrolēs serija: **0135**

Kontrolēs galiojimo pabaigos data: **2023-07**

Pateikiamos priemonės

Alatop alergijos tyrimo neigama kontrolē (L2ATC1)

2 ml žmogaus serumo, kuriame nera IgE. 2–8°C temperatūroje stabili 4 mēnesius nuo atidarymo arba iki etiketėje pažymėto galiojimo laiko.

AlaTOP alergijos tyrimo teigama kontrolē (L2ATC2)

2 ml žmogaus serumo, kuriame yra IMMULITE 2000 AlaTOP alergijos tyrimui specifiską IgE. 2–8°C temperatūroje stabili 4 mēnesius nuo atidarymo arba iki etiketėje pažymėto galiojimo laiko.

Neužšaldykite. Kontrolių nenaudokite, jei jose atsirado mikrobiologinio užterštumo ženklų, pvz., drumzlių.

Kontrolės turi būti tiriamos kaip nežinomas koncentracijos mēginių, tokia pat tvarka kaip ir pacientų mēginių, vadovaujančių vidinės kokybės kontrolės programą. Kiekviena kontrolė identifikuojama pagal jos serijos numerį (užrašytas ant buteliuko) ir atidarymo/atskiedimo datą.

Perspējimai ir atsargumo priemonės

Diagnostiniam naudojimui *in vitro*.

Laikykites darbo saugos taisylių. Su visais komponentais elkitės kaip su medžiagomis, galinčiomis perduoti infekciją. Medžiagos, gautos iš žmogaus kraujo, buvo patikrintos – nustatyta, kad jos nereaktyvios sifiliui, ŽIV 1 ir 2 antikūnams, hepatito B paviršiniams antigenui ir hepatito C antikūnams.

Tyrimo procedūra

Kontroles tirkite tokia pat tvarka kaip ir pacientų mēginius, vadovaudamiesi instrukcijomis, pateikiamomis atitinkamuose pakutės aprašuose.

Tikslinės reikšmės, Santykis

IMMULITE 2000 AlaTOP Allergy Screen (L2KAT)			
Lygis	Vidurkis	SD	Santykio intervalas
L2ATC10135	0,45	0,225	0,0–0,90
L2ATC20135	3,3	0,33	2,6–4,0

Apribojimai

Veikimo ivertinimui tyrimo kontrolių reikšmes reikėtų vertinti kaip orientacines. Kiekviena laboratorija turėtų nusistatyti kontrolių tikėtinias reikšmes ir priimtinias ribas. Vidutinės nustatytos kontrolių reikšmes turėtų patekti į nurodytas reikšmes. Kiekviena laboratorija turėtų imtis korekcinių priemonių, jei individualios reikšmės nepatenka į nurodytas reikšmes. Laikykitės šalyje galiojančių reikalavimų.

Techninė Pagalba

Dėl techninės pagalbos, susisiekite su vietiniu atstovu.

www.siemens.com/diagnostics

Siemens Healthcare Diagnostics Products Ltd.
kokybės sistema sertifikuota pagal ISO 13485.

Norsk

AlaTOP Allergiscreening kontroll

AlaTOP Allergiscreening kontroll er analyserte kontroll på to nivå beregnet for bruk sammen med IMMULITE 2000 AlaTOP Allergiscreening analysemetodene. De skal være et hjelpemiddel for å overvåke hvor godt analysemetodene fungerer fra dag til dag.

Katalognummer: L2ATC1-2

Kontroll lot: 0135

Kontrollens utløpsdato: 2023-07

Materiale som følger med

Alatop Allergiscreening – Negativ kontroll (L2ATC1)

2 mL IgE-fritt humant serum. Stabilt ved 2–8°C i 4 måneder etter åpning, eller t.o.m utløpsdatoen som er angitt på etiketten.

Alatop Allergiscreening – Positiv kontroll (L2ATC2)

2 mL humant serum med IgE som er spesifikt for IMMULITE 2000 AlaTOP Allergiscreening. Stabil ved 2–8°C i 4 måneder etter åpning, eller t.o.m utløpsdatoen som er angitt på etiketten.

Må ikke fryses. Må ikke brukes hvis tegn på mikrobiell kontaminering, for eksempel blakking, er observert.

Kontrollene skal analyseres som ukjente, på samme måte som pasientprøver, i forbindelse med internt kvalitetsskontroll program. Hver enkelt kontroll skal kunne identifiseres ved hjelp av lot nummer (leses av fra flasken) og datoene den ble åpnet/løst opp.

Advarsler og forholdsregler

Kun for diagnose *in vitro*.

Følg generelle forsiktigheitsregler, og håndter alle komponenter som om de var smittefarlige. Kildemateriale fra humant blod er blitt testet og funnet negativt for syfilis, antistoffer mot HIV 1 og 2, hepatitis B- overflateantigen og antistoffer mot hepatitis C.

Prosedyre

Analyser på samme måte som pasientprøver i overensstemmelse med prosedyren som er angitt i de aktuelle pakningsvedleggene.

Målverdier, Område

IMMULITE 2000 AlaTOP-allergiscreening (L2KAT)			
Nivå	Gjennomsnitt	SD	Forhold Område
L2ATC10135	0,45	0,225	0,0–0,90
L2ATC20135	3,3	0,33	2,6–4,0

Begrensninger

Kontrollverdiene skal brukes som et hjelpemiddel ved evaluering av metodens ytelse. Kontrollintervallene og nivåene skal tilpasses laboratoriets individuelle behov. De oppnådde verdiene bør falle innenfor det etablerte området for kontrollen. Hvert laboratorium bør etablere korrigende tiltak dersom enkeltverdier faller utenfor det etablerte området. Følg myndighetenes forskrifter og lokale retningslinjer som gjelder kvalitetsskontroll.

Teknisk support

For kundestøtte, vennligst ta kontakt med lokal teknisk service eller din forhandler.

www.siemens.com/diagnostics

Produsert av Siemens Healthcare Diagnostics Products Ltd. under kvalitetssystemet ISO 13485.

Svenska

AlaTOP Allergiscreening Kontroll

AlaTOP Allergiscreening-kontrollerna är analyserade tvånivåerskontroller avsedda att användas med analysmetoden

IMMULITE 2000 AlaTOP Allergiscreening. De är avsedda som en hjälp för att kontrollera hur väl analysmetoden fungerar från dag till dag.

Katalognummer: **L2ATC1–2**

Kontrollot: **0135**

Kontrollens utgångsdatum: **2023-07**

Medföljande material

AlaTOP Allergiscreening negativ kontroll (L2ATC1)

2 mL IgE-fritt human serum. Stabil vid 2–8°C i 4 månader efter öppnadet eller t o m det utgångsdatum som anges på etiketten.

AlaTOP Allergiscreening positiv kontroll (L2ATC2)

2 mL human serum med IgE specifikt för IMMULITE 2000 AlaTOP Allergiscreening. Stabil vid 2–8°C i 4 månader efter öppnadet eller t o m utgångsdatum som anges på etiketten.

Frys ej ned. Använd inte om det finns tecken på mikrobiologisk kontamination, t ex grumliga vätska.

Kontrollerna är avsedda att analyseras som okända prov, på samma sätt som patientprover, inom ramen för ett internt kvalitetssystem. Varje kontroll bör identifieras utifrån lotnummer (läs på flaskan) och datumen då den öppnades/rekonstituerades.

Varningar och försiktighestsåtgärder

För *in vitro* diagnostisk användning.

Följ allmänna försiktighestsåtgärder, och hantera alla komponenter som potentiellt smittbärande. Källmaterial från humant blod testades och var icke-reaktivt för syfilis, för antikroppar mot HIV 1 och 2, för hepatitis B ytantigen och för antikroppar mot hepatitis C.

Metod

Analysera på samma sätt som patientprover, enligt metoderna som beskrivs i relevanta instruktioner.

Riktvärden, Förhållande

IMMULITE 2000 AlaTOP Allergy Screen (L2KAT)			
Nivå	Medel-värde	SD	Ratio intervall
L2ATC10135	0,45	0,225	0,0–0,90
L2ATC20135	3,3	0,33	2,6–4,0

Begränsningar

Kontrollvärdena bör användas för att evaluera metodens prestanda. Kontrollernas intervall och gränser bör anpassas efter varje enskilt laboratoriums krav. Erhällda värden skall falla inom de fastställda intervallen. Varje laboratorium bör fastställa korrigeringar åtgärder om individuella resultat faller utanför intervallen. Följ tillämpliga statliga och lokala riktlinjer för kvalitetssystem.

Teknisk hjälp

Utanför Sverige, kontakta din nationella distributör.

www.siemens.com/diagnostics

Kvalitetssystemet för Siemens Healthcare Diagnostics Products Ltd. är certifierat enligt ISO 13485.

IMMULITE and AlaTOP are trademarks of Siemens Healthcare Diagnostics.

© 2022 Siemens Healthcare Diagnostics. All rights reserved.

Origin: UK



Siemens Healthcare
Diagnostics Products Ltd.
Llanberis, Gwynedd LL55 4EL
United Kingdom



2022-08-08

PINL2ATC – 45{77}

Changes in this Edition:

CC#CC-00651-LLB Control Range Update
(L2KAT)

Understanding the Symbols

Understanding the Symbols	En English
Symbolforklaring	Da Dansk
Sümbolite seletus	Et Eesti
Simbolu skaidrojumi	Lv Latviski
Kaip suprasti simbolius	Lt Lietuviškai
Forklaring av symboler	No Norsk
Teckenförklaring	Sv Svenska

The following symbols may appear on the product labeling: / Følgende symboler kan forekomme på produktmærkningen: / Toote siltidel võivad olla järgmised sümbolid: / Uz produktu uzlīmē var parādīties sekojoši simboli: / Produktu etiketēse galī pasitaikyti šie simboliai: / Följande symboler kan stå på produktmerkingen: / Följande symboler kan förekomma på produktetiketten:

Symbol Definition



En: *In vitro* diagnostic medical device
Da: Medicinsk udstyr til *in vitro*-diagnostik
Et: *In vitro* diagnostika
meditsiiniline seade
Lv: Medicīniska iekārta *in vitro* diagnostikai
Lt: *In vitro* diagnostinis
medicininis prietaisais
No: Medisinsk utstyr til *in vitro* diagnostisk
Sv: Medicinsk utrustning för
in vitro-diagnostik



Symbol Definition

En: Catalog Number
Da: Katalognummer
Et: Kataloogi number
Lv: Kataloga numurs
Lt: Katalogo numeris
No: Katalognummer
Sv: Katalognummer



En: Manufacturer
Da: Producent
Et: Tootja
Lv: Ražotājs
Lt: Gamintojas
No: Produsent
Sv: Tillverkare



En: Authorized Representative in the European Community
Da: Autoriseret repræsentant i EF
Et: Volitatud esindaja Euroopa Ühenduses
Lv: Autorizēts pārstāvis Eiropas Savienībā
Lt: Igaliotasis atstovas Europos Bendiijoje
No: Autorisert representant i EU
Sv: Auktoriserad representant inom europeiska gemenskapen



En: CE Mark
Da: CE-mærke
Et: CE märk
Lv: CE zīme
Lt: CE ženklas
No: CE-merke
Sv: CE-märke



En: CE Mark with identification number of notified body
Da: CE-mærke og identifikationsnummer for bemyndiget organ
Et: CE märk koos volitatud asutuse identifitseerimisnumbriga
Lv: CE zīme ar reģistrācijas organizācijas identifikācijas numuru
Lt: CE ženklas su notifikuotosios įstaigos identifikacinių numeriu
No: CE-merke med ID-nummer for teknisk kontrollorgan
Sv: CE-märke med identifieringsnummer på tillståndsmynighet



Symbol Definition

En: Consult instructions for use
Da: Se den medfølgende brugsanvisning
Et: Kasutamiseks tutvu juhendiga
Lv: Skatīt lietošanas instrukcijas
Lt: Vadovaukiteis naudojimo instrukcijomis
No: Se bruksanvisningen
Sv: Läs igenom användarinstruktionerna



En: Caution! Potential Biohazard
Da: Advarsel! Potentiel biologisk smittefare
Et: Hoiatus! Võimalik bioloogiline oht
Lv: Uzmanību! Potenciāli bioloģiski bīstams
Lt: Atsargiai! Biologiškai pavojingos medžiagos
No: Forsiktig! Potensiell biologisk smittefare
Sv: Viktigt! Potentiell biologisk smittorisk



En: Temperature limitation (2–8°C)
Da: Temperaturbegrensning (2–8°C)
Et: Temperatuuride vahemik (2–8°C)
Lv: Temperatūras diapasons (2–8°C)
Lt: Temperatūros ribos (2–8°C)
No: Temperaturgrense (2–8°C)
Sv: Förvaringstemperatur (2–8°C)



En: Upper limit of temperature ($\leq -20^{\circ}\text{C}$)
Da: Øvre temperaturgrænse ($\leq -20^{\circ}\text{C}$)
Et: Temperatuuri ülemine piir ($\leq -20^{\circ}\text{C}$)
Lv: Temperatūras augšējā robeža ($\leq -20^{\circ}\text{C}$)
Lt: Viršutinė temperatūros riba ($\leq -20^{\circ}\text{C}$)
No: Øvre temperaturgrense ($\leq -20^{\circ}\text{C}$)
Sv: Högssta temperatur ($\leq -20^{\circ}\text{C}$)



Symbol Definition

En: Lower limit of temperature ($\geq 2^{\circ}\text{C}$)
Da: Nedre temperaturgrænse ($\geq 2^{\circ}\text{C}$)
Et: Temperatuuri alumine piir ($\geq 2^{\circ}\text{C}$)
Lv: Temperatūras apakšējā robeža ($\geq 2^{\circ}\text{C}$)
Lt: Apatinė temperatūros riba ($\geq 2^{\circ}\text{C}$)
No: Nedre temperaturgrense ($\geq 2^{\circ}\text{C}$)
Sv: Lägsta temperatur ($\geq 2^{\circ}\text{C}$)



En: Do not freeze ($> 0^{\circ}\text{C}$)
Da: Má ikke nedfrysес ($> 0^{\circ}\text{C}$)
Et: Mitte külmutada ($> 0^{\circ}\text{C}$)
Lv: Nesaaldēt ($> 0^{\circ}\text{C}$)
Lt: Neužaldykitė ($> 0^{\circ}\text{C}$)
No: Má ikke fryse ($> 0^{\circ}\text{C}$)
Sv: Får ej frysas ($> 0^{\circ}\text{C}$)



En: Do not reuse
Da: Má ikke genbruges
Et: Mitte taaskasutada
Lv: Nelietot atkārtoti
Lt: Pakartotinai nenuaudoti
No: Ikke til gjenbruk
Sv: Återanvänd ej



En: Keep away from sunlight
Da: Undgå direkte sollys
Et: Hoida päikesevalguse eest
Lv: Izvairīties no saules staru iedarbības
Lt: Saugokite nuo tiesioginių saulės spindulių
No: Unngå direkte sollys
Sv: Skyddas mot solljus



En: Batch code
Da: Batchkode
Et: Partiinumber
Lv: Partija
Lt: Partijos kodas
No: Lotnummer
Sv: Tillverkningskod



En: Contains sufficient for (n) tests
Da: Indeholder tilstrækkeligt til (n) test
Et: Sisaldbar piisavalt materjali (n) analüüsja jaoks
Lv: Saturs pietiekams (n) testiem
Lt: Turinio užtenka (n) tyrimu
No: Inneholder nok til (n) analyser
Sv: Räcker till (n) antal tester

	Symbol Definition	Symbol Definition
2008-01		
	En: Date format (year-month) Da: Datoformat (år-måned) Et: Kuupäeva formaat (aasta-kuu) Lv: Datuma formaats (gads-mēnesis) Lt: Datos formatas (metai-mėnuo) No: Datoformat (år-måned) Sv: Datumformat (år-månad)	En: Test Unit Da: Testenheder Et: Testüksus Lv: Testvienības Lt: Tyrimo indeliai No: Testenheter Sv: Testenheter
	En: Use by Da: Anvendes før Et: Kasutada kuni Lv: Izlietot līdz Lt: Naudotinas iki No: Bruk før Sv: Utgångsdatum	REAG WEDGE REAG WEDGE A REAG WEDGE B REAG WEDGE D
	En: Harmful Da: Sundhedsskadelig Et: Ohtlik Lv: Kaitīgs Lt: Pavojinga No: Skadelig Sv: Hälsoskadlig	En: Adjustor Da: Justering-sopløsning Et: Kalibraator Lv: Kalibrators Lt: Kalibratorius No: Justerer Sv: Justerare
	En: Corrosive Da: Ætsende Et: Söövitav Lv: Kodīgs Lt: Ėdi No: Etsende Sv: Frätande	En: Adjustor, low Da: Justering-sopløsning, lav Et: Kalibraator, madal Lv: Kalibrators, low Lt: Kalibratorius, žemas No: Justerer, lav Sv: Justerare, låg
	En: Toxic Da: Giftig Et: Toksililine Lv: Toksisks Lt: Toksiška No: Giftig Sv: Giftig	En: Adjustor, high Da: Justering-sopløsning, høj Et: Kalibraator, körge Lv: Kalibrators, high Lt: Kalibratorius, aukštas No: Justerer, høy Sv: Justerare, hög
BEAD PACK	En: Dangerous for the environment Da: Miljøfarlig Et: Keskonnale ohtlik Lv: Bistams apkārtējai videi Lt: Pavojinga aplinkai No: Miljøfarlig Sv: Miljöfarlig	En: Adjustor Antibody Da: Justering-sopløsningsantistof Et: Kalibraator-antikeha Lv: Antivielas Pret Kalibratoriem Lt: Kalibratoriaus antikūnai No: Justerer- antistoff Sv: Justerarantikropp
	En: Bead Pack Da: Kuglebeholder Et: Kuulide konteiner Lv: Lodīšu Pakai Lt: Rutuliukų paketas No: Kulepakning Sv: Kulkassett	TEST UNIT

Symbol Definition	Symbol Definition
DIL	En: Sample Diluent Da: Fortyndingsvæske til prøver Et: proovilahjendaja Lv: Paraguu Díluenta Lt: Méginių skiediklis No: Fortynningsvæske Sv: Spädningsvätska
CONTROL	PRE A
CONTROL 1	PRE B
CONTROL 2	DITHIOTHREITOL
CONTROL 3	BORATE-KCN BUF
CONTROL +	En: Positive Control Da: Positiv kontrol Et: Positiivne kontrollmaterjal Lv: Pozitīvā kontrole Lt: Teigama kontrolė No: Positiv kontroll Sv: Positiv kontroll
CONTROL + L	En: Low Positive Control Da: Positiv kontrol i lav koncentration Et: Madal positiivne kontrollmaterjal Lv: Väji pozitīvā kontrole Lt: Silpnai teigama kontrolė No: Lav positiv kontroll Sv: Låg positiv kontroll
CONTROL -	En: Negative Control Da: Negativ kontrol Et: Negatiivne kontrollmaterjal Lv: Negatīvā kontrole Lt: Neigama kontrolė No: Negativ kontroll Sv: Negativ kontroll
CONTROL AB	En: Control Antibody Da: Kontrolantistof Et: Kontroll antikeha Lv: Antivielas pret Kontrolēm Lt: Kontrolės antikūnai No: Kontroll-antistoff Sv: Kontrollantikropp