

URINARY TOTAL PROTEIN STANDARD

Standard for the quantitative determination of total protein in urine

Package Size

[REF] 10595 2 x 3 ml URINARY TOTAL PROTEIN Standard
[IVD]

Intended Use

The URINARY TOTAL PROTEIN Standard is used for calibration of URINARY TOTAL PROTEIN Iquicolor **[REF]** 10590 and 10590300.

Contents

[STD] 2 x 3 ml URINARY TOTAL PROTEIN Standard
ready for use
stabilized human serum

The protein concentration [mg/l] is stated on the label. The protein value is traceable to the international reference material NIST SRM 927c.

Preparation and Stability

[STD] is ready for use. Unopened and opened, the **[STD]** is stable until the expiration date stated on the label, when stored at 2...8°C. Avoid contamination and freezing.

Calibration

See package inserts included in the URINARY TOTAL PROTEIN Iquicolor kits.

Assay

The assay is performed according to the instructions provided with the URINARY TOTAL PROTEIN Iquicolor kits.

Safety Notes

• Precautionary statements

P234 Keep only in original container.

P260 Do not breathe dust/fume/gas/mist/vapours/spray.

P262 Do not get in eyes, on skin, or on clothing.

P281 Use personal protective equipment as required.

P303+P361+P353 IF ON SKIN (or hair): Take off immediately all contaminated clothing. Rinse skin with water/shower.

P305+P351+P338 IF IN EYES: Rinse cautiously with water for several minutes. Remove contact lenses, if present and easy to do. Continue rinsing.

P337+P313 If eye irritation persists: Get medical advice/attention.

P401 Store in accordance with local/regional/national/international regulations.

P501 Dispose of contents/container in accordance with local/regional/national/international regulations.

The controls have been checked on donor level for HCV and HIV-1/2 antibodies and HbsAg and found negative.

URINARY TOTAL PROTEIN STANDARD

Standard zur quantitativen Bestimmung von Total Protein im Urin

Handelsform

[REF] 10595 2 x 3 ml URINARY TOTAL PROTEIN Standard
[IVD]

Verwendungszweck

Der URINARY TOTAL PROTEIN Standard wird für die Kalibration von URINARY TOTAL PROTEIN Iquicolor verwendet: **[REF]** 10590 und 10590300.

Inhalt

[STD] 2 x 3 ml URINARY TOTAL PROTEIN Standard
gebrauchsfertig
stabilisiertes Humanserum

Die Protein-Konzentration [mg/l] ist auf dem Flaschenetikett angegeben. Der Protein-Wert ist auf das internationale Referenzmaterial NIST SRM 927c rückführbar.

Herstellung und Haltbarkeit

[STD] ist gebrauchsfertig. Ungeöffnet und geöffnet ist er bis zu dem auf der Flasche angegebenen Verfalldatum verwendbar, sofern er verschlossen und bei 2...8°C gelagert wird. Verunreinigung und Einfrieren müssen vermieden werden.

Kalibration

Siehe Packungsbeilage in den URINARY TOTAL PROTEIN Iquicolor-Kits.

Durchführung

Der Test wird nach den Angaben in den Packungsbeilagen der URINARY TOTAL PROTEIN Iquicolor-Kits durchgeführt.

Sicherheitshinweise

• Sicherheitssätze

P234 Nur im Originalbehälter aufbewahren.

P260 Staub/Rauch/Gas/Nebel/Dampf/Aerosol nicht einatmen..

P262 Nicht in die Augen, auf die Haut oder auf die Kleidung gelangen lassen.

P281 Vorgeschriebene persönliche Schutzausrüstung verwenden.

P303+P361+P353 BEI KONTAKT MIT DER HAUT (oder dem Haar): Alle beschmutzten, getränkten Kleidungsstücke sofort ausziehen. Haut mit Wasser abwaschen/duschen.

P305+P351+P338 BEI KONTAKT MIT DEN AUGEN: Einige Minuten lang behutsam mit Wasser spülen. Vorhandene Kontaktlinsen nach Möglichkeit entfernen. Weiter spülen.

P337+P313 Bei anhaltender Augenreizung: Ärztlichen Rat einholen/ärztliche Hilfe hinzuziehen.

P401 Gemäß örtlicher/regionaler/nationaler/internationaler Vorschrift lagern.

P501 Entsorgung des Inhalts / des Behälters gemäß den örtlichen / regionalen / nationalen / internationalen Vorschriften.

Die Kontrollen wurden auf Spenderebene auf anti-HCV und anti-HIV-1/2 sowie auf HbsAg getestet und für negativ befunden.

References /Literatur

1. Stenman U.H., Standardization of immunoassays. In: Price C.P., Newman D.J. (ed.), Principles and practice of immunoassay, New York, Stockton Press, 243-68 (1997)
2. Dati F., Reference materials and guidelines for standardization of methods in laboratory medicine. In: Thomas L., Labor und Diagnose, 8th ed., TH-Books Verlagsgesellschaft, 2204-2214 (2012).
3. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories, U.S. Department of Health and Human Services, Washington (HHS Publication No. [CDC] 93-8395) (1993)

SU-UTPS INF 1059501_GB_D 03-2018-01



Human Gesellschaft für Biochemica und Diagnostica mbH
Max-Planck-Ring 21 · 65205 Wiesbaden · Germany
Telefon +49 6122-9988-0 · Telefax +49 6122-9988-100 · e-Mail human@human.de