

C & S DILUENT

TAMPON DE DILUTION C & S

Intended Use

C & S Diluent is a buffer solution intended for use as a diluent for reagents and patient samples in coagulation tests.

Reagents

C & S Diluent is an optimized buffered solution containing sodium azide (<0.1%) as a preservative.



Sodium azide may react with lead and copper plumbing to form highly explosive metal compounds. Ensure proper disposal of reagent according to federal, state, and local regulations.

Storage and Handling

When stored at 2 to 8°C, C & S Diluent is stable to the end of the month indicated on the product packaging.

Allow refrigerated diluent to acclimate to room temperature (18 to 25°C) for 30 minutes prior to use.

C & S Diluent may be used for up to three days after opening when maintained on a coagulation analyzer at 15 to 20°C.

Availability

Product	Catalog #	Format
C & S Diluent	CSD	6 vials x 15.0 mL

Instruments

Each lab should prepare the local instrument in accordance with the manufacturer's instructions for use.

Intérêt du Coffret

C & S Diluent est un tampon de dilution optimisé destiné aux plasmas de patients et aux réactifs de coagulation.

Réactifs

C & S Diluent est un tampon de dilution optimisé contenant de l'azide de sodium (<0.1%) comme conservateur.



L'azide de sodium peut générer des composants explosifs au contact des canalisations en plomb ou en cuivre. Procéder à l'élimination de réactif conformément à la législation locale.

Conservation et préparation du réactif

Le tampon est stable jusqu'à la fin du mois de la date de péremption indiquée sur l'emballage, quand il est stocké entre 2 et 8°C.

Laisser le tampon se stabiliser à température ambiante (18 à 25°C) pendant 30 minutes avant utilisation.

C & S Diluent doit être utilisé dans les trois jours après ouverture lorsqu'il est maintenu à 15 à 20°C au sein des automates.

Disponibilité

Produit	Référence	Présentation
C & S Diluent	CSD	6 flacons de 15 ml

Instruments

Chaque laboratoire doit préparer les instruments nécessaires stipulés dans les instructions du fabricant.

As of June 30 2017/

À partir de 30 juin 2017:

EMERGO EUROPE
Prinsessegracht 20
2514 AP The Hague
The Netherlands

EC REP European Authorized Representative (Regulatory affairs only)
Emergo Europe Molenstraat 15, 2513 BH The Hague, The Netherlands
Tel: (+31) 70 345 8570 Fax: (+31) 70 346 7299



Symbols used / Symboles utilisés

09.60.00018

Rev. 04 February / février 2011



In vitro diagnostic
medical device

Dispositif médical
de diagnostic *in vitro*



Batch code

Désignation du lot



Use by

Date de
péremption



Temperature
limitation

Températures limites
de conservation



Warning

Attention



Manufacturer

Fabricant



Authorized
representative

Mandataire