

Фотографические изображения общего вида на медицинское изделие

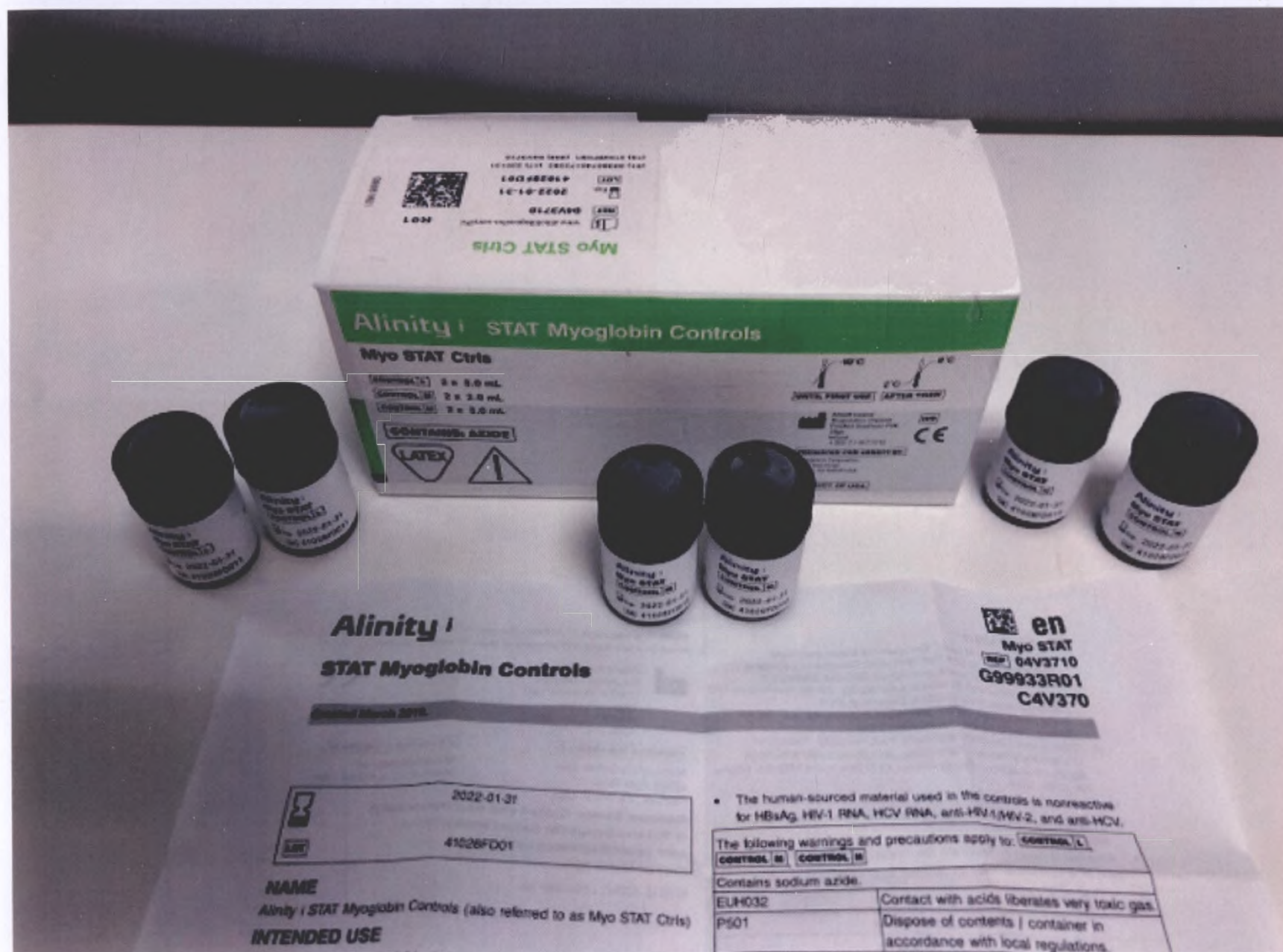
Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности количественного определения миоглобина STAT иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека на иммунохимических анализаторах Alinity i «Миоглобин STAT Контрольные материалы (Alinity i STAT Myoglobin Controls)»

(размером не менее 18 x 24 сантиметра)

Кат. № 04V3710



Фотографическое изображение вида упаковки Миоглобин STAT Контрольные материалы (Alinity i STAT Myoglobin Controls), Кат. № 04V3710



Фотографическое изображение флаконов Миоглобин STAT Контрольные материалы (Alinity i STAT Myoglobin Controls), Кат. № 04V3710



всего прошито, пронумеровано
и скреплено печатью
_____ листов

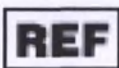
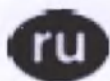
Подпись _____



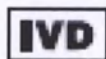
Макет маркировки на медицинское изделие

**Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности
количественного определения миоглобина STAT иммунохемилюминесцентным
методом в сыворотке и плазме крови человека на иммунохимических анализаторах
Alinity i «Миоглобин STAT Контрольные материалы (Alinity i STAT Myoglobin
Controls)»**

**Макет маркировки медицинского изделия для обращения на территории
Российской Федерации Миоглобин STAT Контрольные материалы (Alinity i STAT
Myoglobin Controls), Кат. № 04V3710**



04V3710



Контрольные материалы для подтверждения воспроизводимости и правильности количественного определения миоглобина STAT иммунохемилюминесцентным методом в сыворотке и плазме крови человека на иммунохимических анализаторах Alinity i **«Миоглобин STAT Контрольные материалы (Alinity i STAT Myoglobin Controls)»**

в составе: Контроль L (Alinity i Myo STAT Control L) -1 флакон х 3,0 мл; Контроль M (Alinity i Myo STAT Control M) -1 флакон х 3,0 мл; Контроль H (Alinity i Myo STAT Control H) -1 флакон х 3,0 мл; Инструкция по применению / Производитель: Abbott Ireland Diagnostics Division, Finisklin Business Park, Sligo, Ireland / Место производства: Microgenics Corporation, 46500 Kato Road, Fremont, CA 94538 USA / Страна происхождения: США/ РУ № ____/____ от ____/____/ Инструкция по применению на русском языке: www.abbottdiagnostics.com/IFU/ Серия, использовать до, условия хранения указаны в графических символах. Расшифровку графических символов см. в инструкции.

Авторизованный представитель изготовителя на территории России и других стран СНГ:

Общество с ограниченной ответственностью «Эбботт Лэбораториз», 125171, Россия,

г. Москва, Ленинградское шоссе, 16А, строение 1,

Тел: +7 (495) 258 42 70 (80); Факс: +7 (495) 258 42 71 (81)

Макет оригинальной маркировки медицинского Миоглобин STAT Контрольные материалы (Alinity i STAT Myoglobin Controls), Кат. № 04V3710

699951 R01

LOT
Exp.
REF
04V3710
www.abbottdiagnostics.com/RI

Myo STAT Ctrls

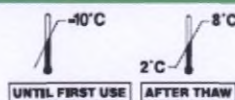
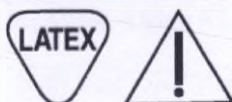
Alinity i STAT Myoglobin Controls

Abbott

Myo STAT Ctrls

CONTROL L 2 x 3.0 mL
CONTROL M 2 x 3.0 mL
CONTROL H 2 x 3.0 mL

CONTAINS: AZIDE



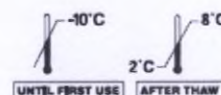
Abbott Ireland
Diagnostics Division
Finiskin Business Park
Sligo
Ireland
+353-71-9171712



PRODUCED FOR ABBOTT BY
Microgenics Corporation
45000 Kato Road
Fremont, CA 94538 USA

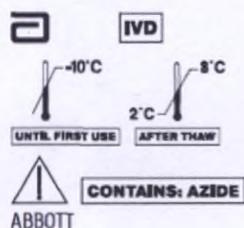
PRODUCT OF USA

Myo STAT
Ctrl



**Макет маркировки компонентов медицинского изделия Миоглобин STAT Контрольные материалы
(Alinity i STAT Myoglobin Controls), Кат. № 04V3710**

Контроль L (Alinity i Myo STAT Control L)

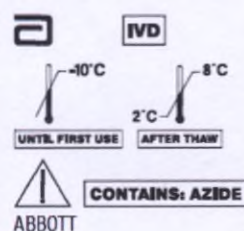


Alinity i
Myo STAT
CONTROL L

04V37L
3.0 mL
G99953R01



Контроль M (Alinity i Myo STAT Control M)

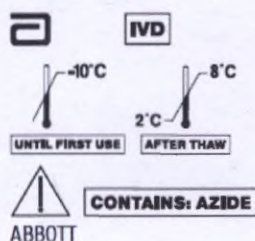


Alinity i
Myo STAT
CONTROL M

04V37M
3.0 mL
G99954R01



Контроль H (Alinity i Myo STAT Control H)



Alinity i
Myo STAT
CONTROL H

04V37N
3.0 mL
G99955R01



Сведения о стандартах, применяемых к этикетке на МИ:

Стандарт	Наименование стандарта
ГОСТ Р ИСО 18113-1 – 2015	Медицинские изделия для диагностики <i>in vitro</i> . Информация, предоставляемая изготовителем (маркировка). Часть 1. Термины, определения и общие требования.
ГОСТ Р ИСО 18113-2 – 2015	Медицинские изделия для диагностики <i>in vitro</i> – Информация, предоставляемая производителем (маркировка) – Часть 2: Реагенты для диагностики <i>in vitro</i> для профессионального применения.
ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014	Изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации. Часть 1. Основные требования.

Расшифровка символов представлена в инструкции.

Всего прошито, пронумеровано
и скреплено печатью

листов

Подпись _____

