

Фотографические изображения

«Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/PCTX), в вариантах исполнения»

Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/PCTX), вариант исполнения на 100 тестов

Elecsys BRAHMS PCT

cobas e analyzers

REF 09318712190
GTIN 07613336191811

COBAS, COBAS E
and ELECSYS are
trademarks of Roche.

CONTENT		
M	6.5 mL	H317, H412 100 P281, P273 P280, P333 + P313 P302 + P364 P501
R1	9 mL	
R2	9 mL	

Cal1 → 1 x 4 mL
Cal2 → 1 x 4 mL
PC PCT1 → 2 x 4 mL
PC PCT2 → 2 x 4 mL

Roche Diagnostics GmbH
Sandhofer Str. 116
D-68305 Mannheim

Distribution in USA by:
Roche Diagnostics,
Indianapolis, IN
Made in Germany

LOT 57549701

2023-05-31

IVD CE 0123
dialog.roche.com

01

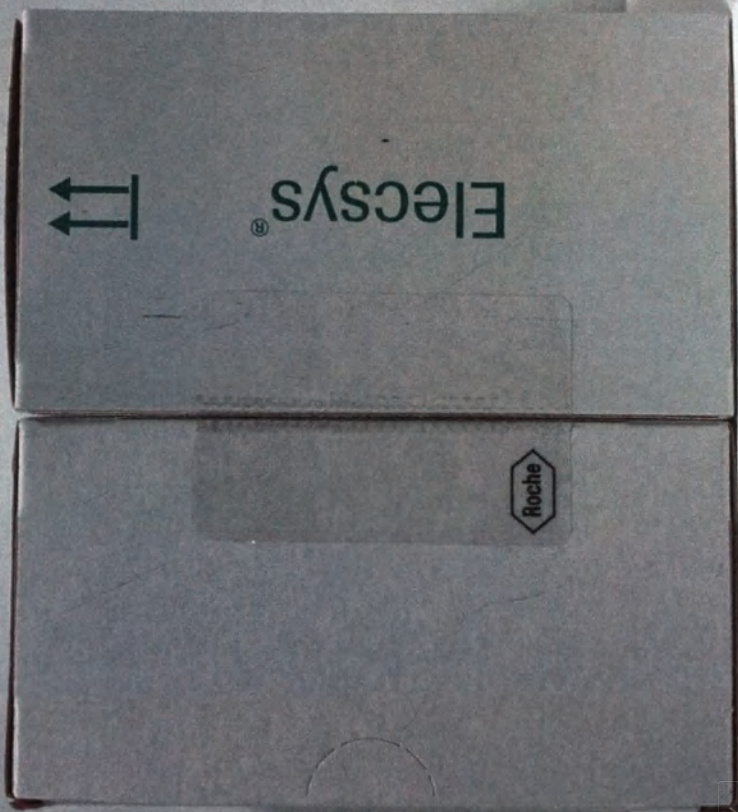


2-8 °C

cobas®



Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/PCTX), вариант исполнения на 100 тестов



Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/PCTX), вариант исполнения на 100 тестов

REF

09318712190

For USA:

CONTENT

M

Streptavidin-coated microparticles 0.72 mg/mL

R1

Biotinylated monoclonal anti-PCT antibody (mouse) 2.0 µg/mL

R2

Monoclonal anti-PCT antibody (mouse) labeled with ruthenium complex 5.6 µg/mL

Cal1

PCT (recombinant) approximately 0.10 ng/mL in a human serum matrix

Cal2

PCT (recombinant) approximately 54 ng/mL in a human serum matrix

PC PCT1

PCT (recombinant) approximately 0.50 ng/mL in a human serum matrix

PC PCT2

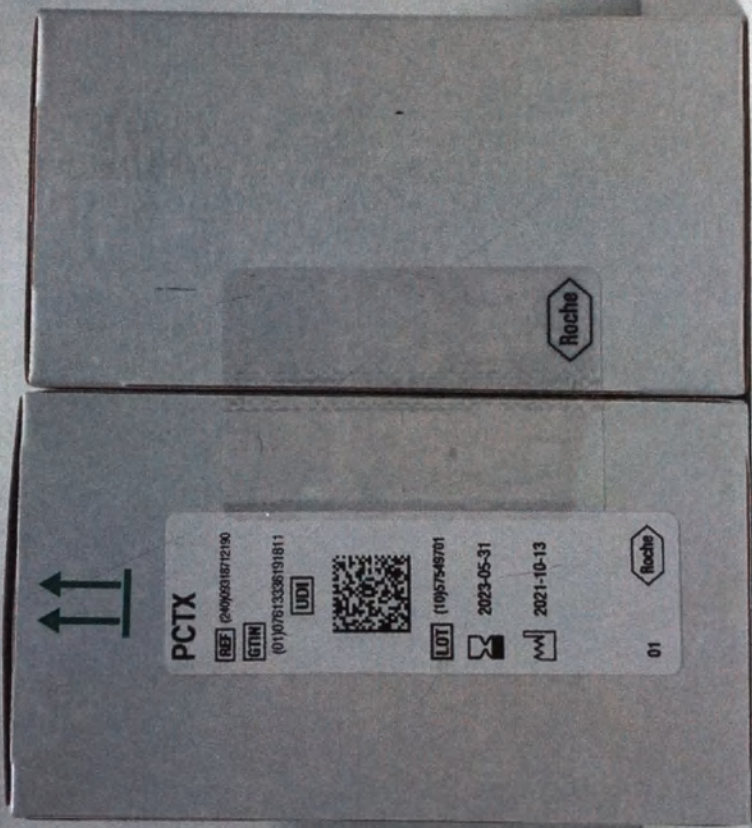
PCT (recombinant) approximately 10 ng/mL in a human serum matrix

Rx only

01

Roche

Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/PCTX), вариант исполнения на 100 тестов



Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/PCTX), вариант исполнения на 100 тестов



Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elesys BRAHMS PCT cobas e analyzers/PCTX), вариант исполнения на 100 тестов

Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на анализаторах и модулях иммунохимических cobas e (Elesys BRAHMS PCT cobas e analyzers/PCTX), вариант исполнения на 100 тестов, и состоит:

1. Кассета с реагентами на три отделения (флакон) PCTX: M, R1, R2 – 1 шт;
2. Калибратор 1 (PCT Cal1), флакон, объем 4,0 мл – 1 шт;
3. Калибратор 2 (PCT Cal2), флакон, объем 4,0 мл – 1 шт;
4. Материал контрольный 1 (PC PCT1), флакон, объем 4,0 мл – 2 шт;
5. Материал контрольный 2 (PC PCT2), флакон, объем 4,0 мл – 2 шт;
6. Флакон пустой – 6 шт;
7. Этикетка для флакона калибратора – 16 шт;
8. Этикетка для флакона материала контрольного – 28 шт;
9. Паспорт присвоенных значений;
10. Инструкция по применению

Регистрационное удостоверение № P3H 2022/17050 от _____

Срок годности см. на упаковке

Температура хранения см. на упаковке

Номер лота см. на упаковке

Антитела к ВИЧ 1, 2, вирусу гепатита С и HBsAg отсутствуют

Производитель: «Roche Diagnostics GmbH» ("Рох Диагностикс ГмбХ"), Sandhofer Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany, Германия

Изделие предназначено только для диагностики in vitro

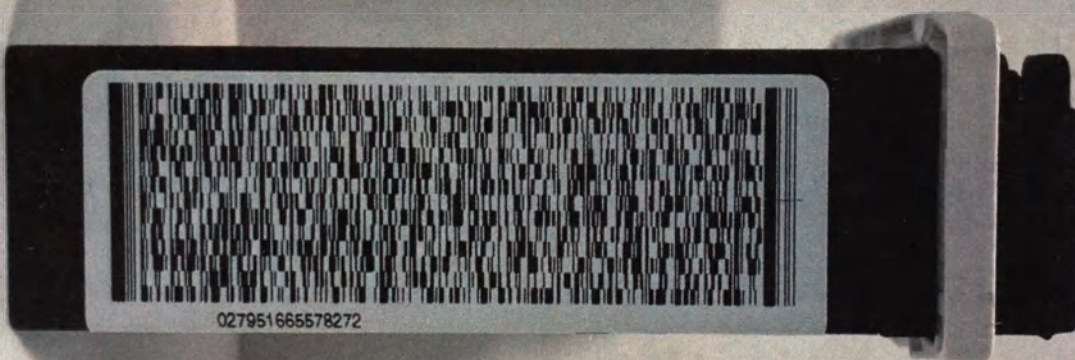
Уполномоченный представитель производителя на территории РФ: Общество с ограниченной ответственностью «Рох Диагностика Рус» (ООО «Рох Диагностика Рус»), 107031, Москва, Трубная площадь, д.2 Тел: +7 495 229-69-99, факс: +7 495 229-62-64. E-mail: moscowreception2_dia@roche.com

Кат. номер 09318712190

Кассета с реагентами на три отделения (флакона) PCTX: M, R1, R2 – 1 шт.





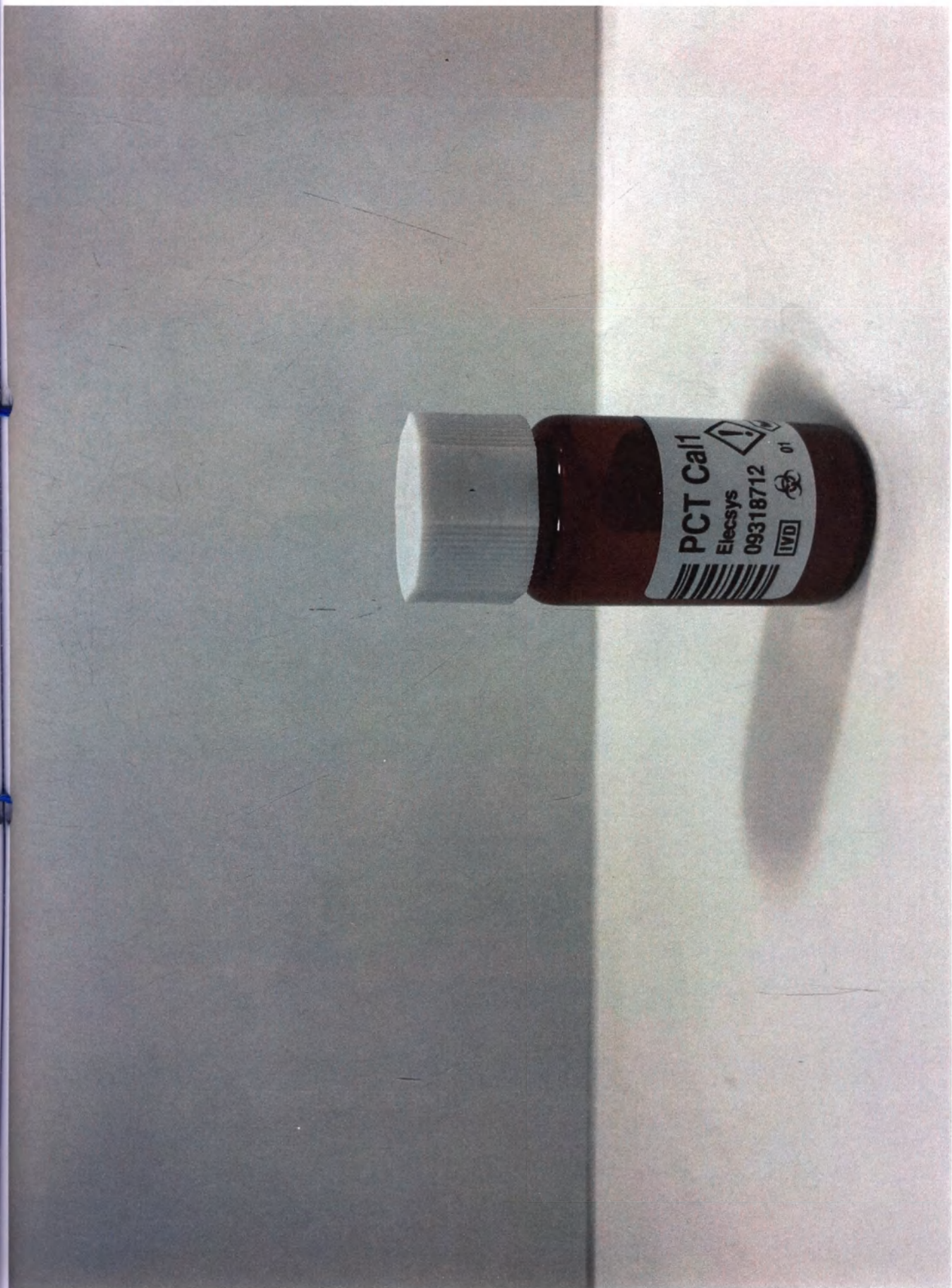


027951665578272



083356743696672

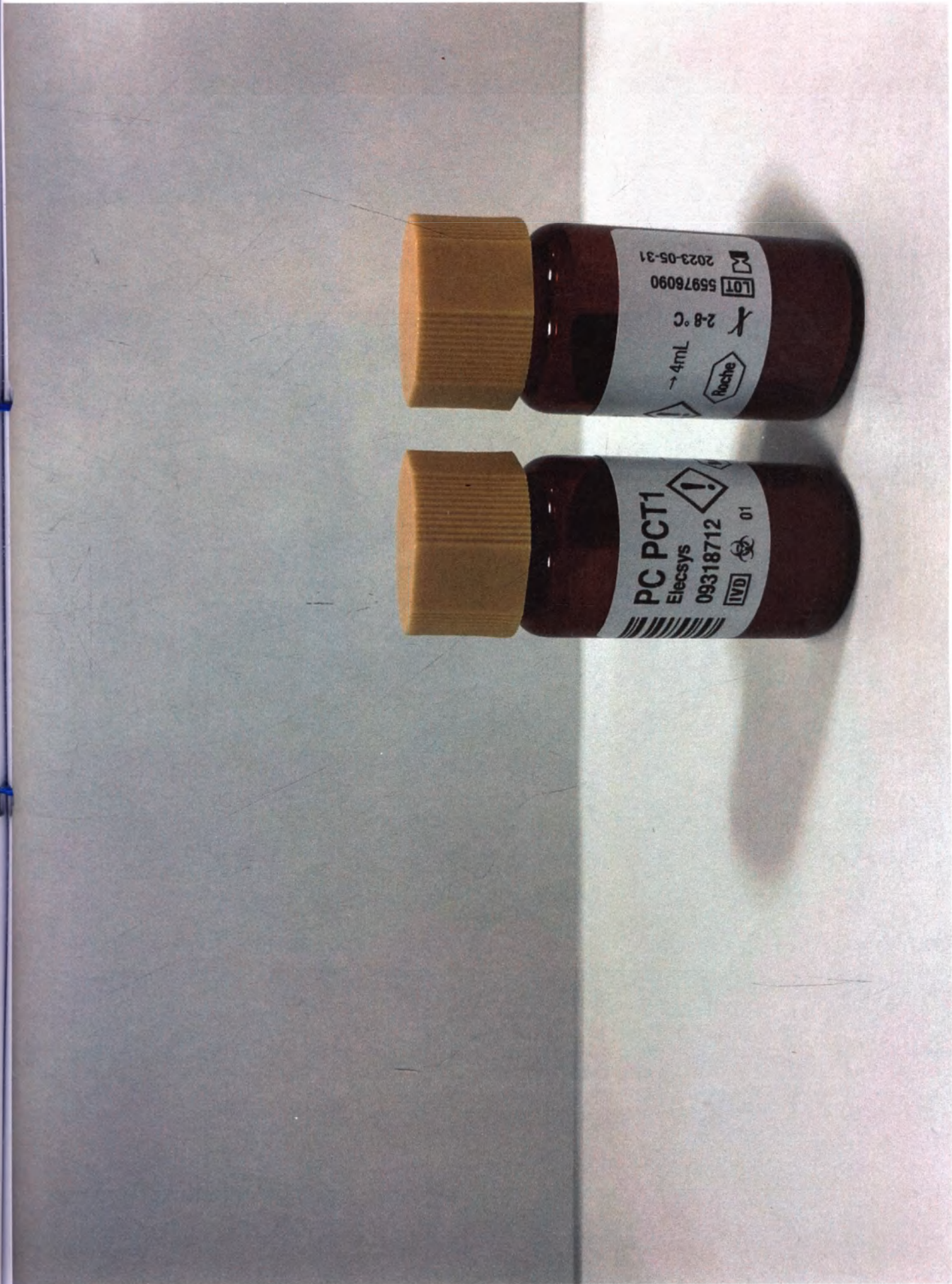
Калибратор 1 (PCT Cal1), флакон, объем 4,0 мл – 1 шт.



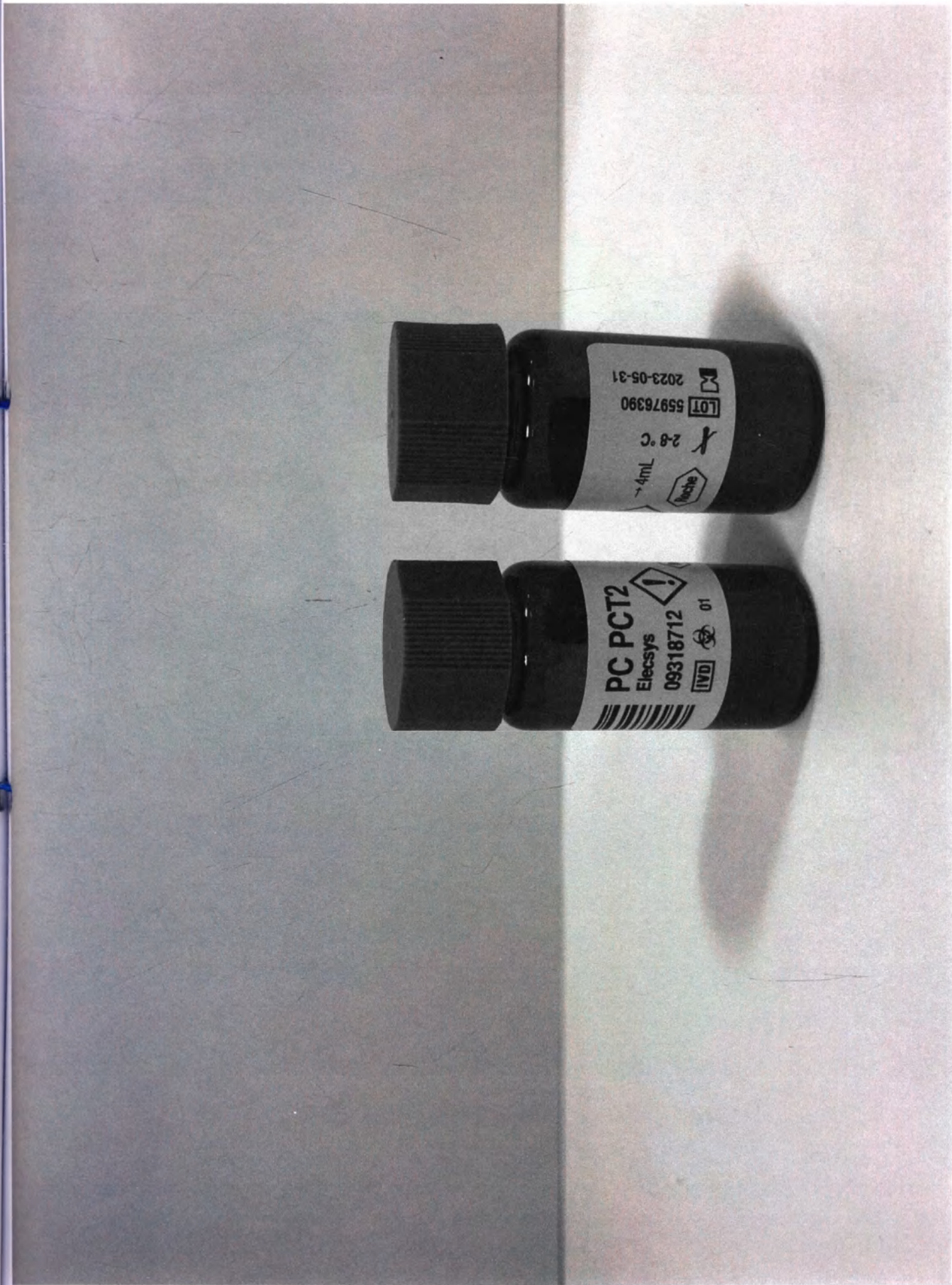
Калибратор 2 (PCT Cal2), флакон, объем 4,0 мл – 1 шт.



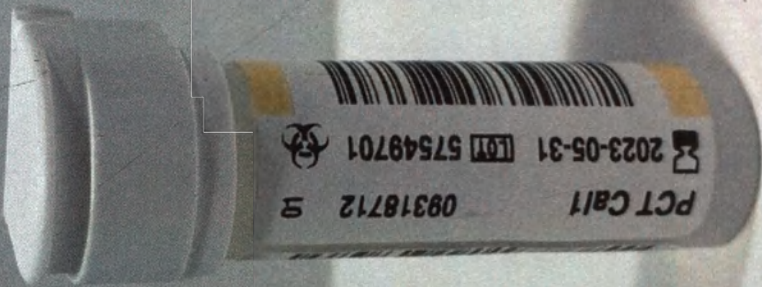
Материал контрольный 1 (РС РСТ1), флакон, объем 4,0 мл – 2 шт.

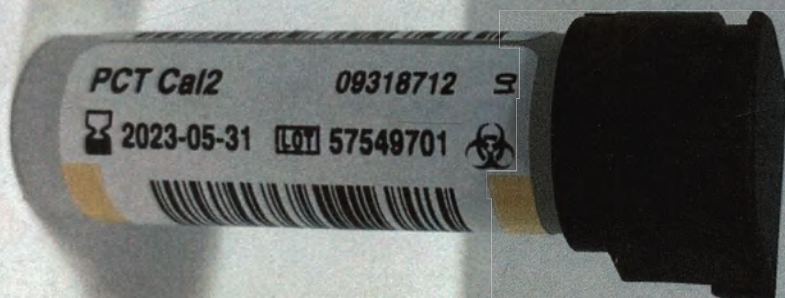


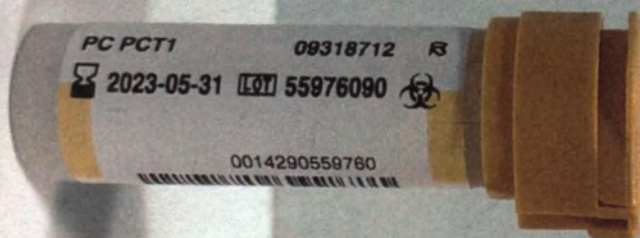
Материал контрольный 2 (РС РСТ2), флакон, объем 4,0 мл – 2 шт.

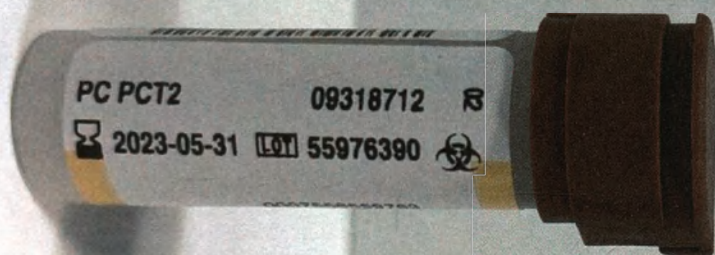


Флакон пустой – 6 шт.











Этикетка для флакона материала контрольного – 28 шт.





cobas®

2023-05

PreciControl BRAHMS PCT level 1				PreciControl BRAHMS PCT level 2				
LOT 559760				LOT 559763				
Component	Method	Value	Range	ISD	Value	Range	ISD	Unit

PCTX	Elecsys BRAHMS PCT 09318712 Test number 2610	0.49	0.39 - 0.59	0.03	9.29	7.62 - 11.0	0.56	ng/mL
------	--	------	-------------	------	------	-------------	------	-------

cobas e 601 analyzer, cobas e 602 analyzer

PCTX	Elecsys BRAHMS PCT 09318712 ACN 580	0.50	0.40 - 0.61	0.04	9.50	7.79 - 11.2	0.57	ng/mL
------	---	------	-------------	------	------	-------------	------	-------

[illegible]



0931932001V1

Elecsys BRAHMS PCT

cobas®

REF 09318712190

100

09318712500 V 1
dialog.roche.com

CE 0123

English

Precautions and warnings

For in vitro diagnostic use for health care professionals. Exercise the normal precautions required for handling all laboratory reagents.

Infectious or microbial waste:

According to accepted laboratory instructions and procedures.

Environmental hazards:

Apply all relevant local disposal regulations to determine the safe disposal.

Safety data sheet available for professional user on request.

This kit contains components classified as follows in accordance with the Regulation (EC) No. 1272/2008:



Warning

H317 May cause an allergic skin reaction.

H412 Harmful to aquatic life with long lasting effects.

Prevention:

P261 Avoid breathing dust/fume/gas/mist/vapours/spray.

P273 Avoid release to the environment.

P280 Wear protective gloves.

Response:

P333 + P313 If skin irritation or rash occurs: Get medical advice/attention.

P362 + P364 Take off contaminated clothing and wash it before reuse.

Disposal:

P501 Dispose of contents/container to an approved waste disposal plant.

Product safety labeling follows EU GHS guidance.

Contact phone: all countries: +49-621-7590

All human material should be considered potentially infectious. All products derived from human blood are prepared exclusively from the blood of donors tested individually and shown to be free from HBsAg and antibodies to HCV and HIV. The testing methods use assays that have been approved by the FDA or that are in compliance with the legal rules applicable to placing in vitro diagnostic medical devices for human use on the market in the European Union.

However, as no testing method can rule out the potential risk of infection with absolute certainty, the material should be handled with the same level of care as a patient specimen. In the event of exposure, the directives of the responsible health authorities should be followed.

Avoid foam formation in all reagents and sample types (specimens, calibrators and controls).

Method Sheet download

The box at the top of this document shows the product code together with the respective document version.

Please go to dialog.roche.com to download this document.

The website displays either the version listed here or, if available, any later version that is also valid for this product code. If you have no internet access, please contact your local Roche affiliate to obtain the document free of charge.

Deutsch

Vorsichtsmaßnahmen und Warnhinweise

Zur Verwendung als In-vitro-Diagnostikum durch medizinisches Fachpersonal. Die beim Umgang mit Laborreagenzien üblichen Vorsichtsmaßnahmen beachten.

Infektiöser oder mikrobieller Abfall:

Warnung: Abfall als potenziell biologisch gefährliches Material behandeln. Abfall im Einklang mit anerkannten Laboranweisungen und -verfahren entsorgen.

Umweltgefahren:

Zur Festlegung einer sicheren Entsorgung alle einschlägigen lokalen Entsorgungsvorschriften beachten.

Sicherheitsdatenblatt auf Anfrage für berufsmäßige Benutzer erhältlich

Die Packung enthält Bestandteile, die gemäß der Verordnung (EG) Nr. 1272/2008 wie folgt klassifiziert sind:



Warnung

H317 Kann allergische Hautreaktionen verursachen.

H412 Schädlich für Wasserorganismen, mit langfristiger Wirkung.

Prävention:

P261 Einatmen von Staub/Rauch/Gas/Nebel/Dampf/Aerosol vermeiden.

P273 Freisetzung in die Umwelt vermeiden.

P280 Schutzhandschuhe tragen.

Reaktion:

P333 + P313 Bei Hautreizung oder -ausschlag: Ärztlichen Rat einholen/ärztliche Hilfe hinzuziehen.

P362 + P364 Kontaminierte Kleidung ausziehen und vor erneutem Tragen waschen.

Entsorgung:

P501 Inhalt/Behälter einer anerkannten Abfallentsorgungsanlage zuführen.

Die Produktsicherheitskennzeichnung folgt den in der EU gültigen GHS-Regulierungen.

Kontakt: Tel.-Nr. +49-621-7590 für alle Länder

Humanmaterial gilt als potenziell infektiös. Für alle aus Humanblut hergestellten Produkte wird nur Blut von einzeln getesteten Spendern verwendet, bei denen kein HBsAg und keine Antikörper gegen HCV und HIV nachzuweisen sind. Bei den Testmethoden kommen Tests zur Anwendung, die von der US-Gesundheitsbehörde (FDA) genehmigt sind bzw. den gesetzlichen Regelungen entsprechen, die für das Inverkehrbringen von für den menschlichen Gebrauch bestimmten In-vitro-Diagnostika in der Europäischen Union gelten.

Da aber keine Testmethode mit absoluter Sicherheit eine potenzielle Infektionsgefahr ausschließen kann, sollte das Material mit der gleichen Sorgfalt behandelt werden wie eine Patientennahme. Im Falle einer Exposition ist entsprechend den Anweisungen der zuständigen Gesundheitsbehörde vorzugehen.

Schaumbildung bei allen Reagenzien und Probenarten (Proben, Kalibratoren und Kontrollen) vermeiden.

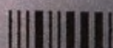
Download von Methodenblättern

Der eingerahmte Text am Beginn des Dokumentes zeigt den Produkt-Code sowie die dazugehörige Version des Dokumentes.

Dieses Dokument kann von der folgenden Webseite heruntergeladen werden: dialog.roche.com

Die Webseite zeigt die hier referenzierte Version oder aber, falls bereits verfügbar, eine ebenfalls für diesen Produkt-Code gültige höhere Version. Sollten Sie keinen Internetzugang haben, erhalten Sie bei Ihrer Roche-Vertretung das Dokument kostenlos.

2021-09, V.1



143

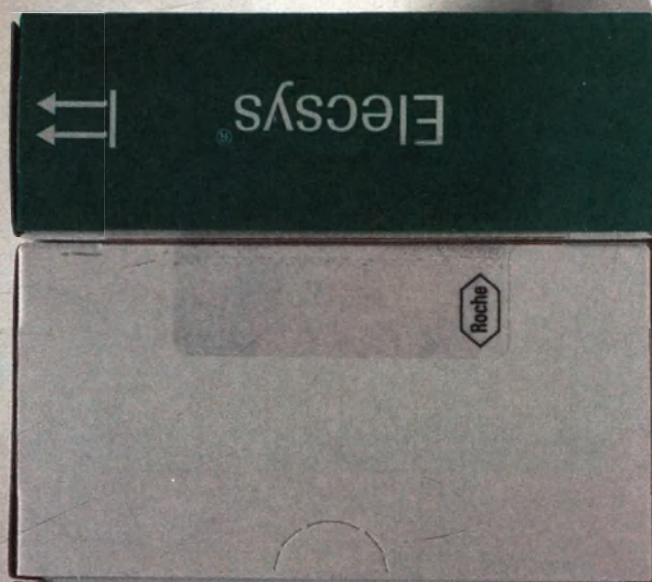
cobas e analyzers



 ООО ЦПМИ **INFO@CPMI.RU** **WWW.GOSZDRAVNADZOR.RU**



Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на модулях иммунохимических cobas e Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/ PCTX), вариант исполнения на 300 тестов



набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на модулях иммунохимических cobas e Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/ PCTX), вариант исполнения на 300 тестов

Elecsys BRAHMS PCT





REF: 08318747190

For USA: **CONTENT**

M

Streptavidin coated microparticles 0.72 ng/mL

R1

Biotinylated monoclonal anti-PCT antibody (mouse) 2.0 µg/mL

R2

Monoclonal anti-PCT antibody (mouse) labeled with ruthenium complex 5.6 µg/mL

Cal1

PCT (recombinant) approximately 0.10 ng/mL in a human serum matrix

Cal2

PCT (recombinant) approximately 54 ng/mL in a human serum matrix

PC PCT1

PCT (recombinant) approximately 0.50 ng/mL in a human serum matrix

PC PCT2

PCT (recombinant) approximately 10 ng/mL in a human serum matrix

Rx only

01

Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на модулях иммунохимических cobas e Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/ PCTX), вариант исполнения на 300 тестов



Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на модулях иммунохимических cobas e Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/ PCTX), вариант исполнения на 300 тестов



набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на модулях иммунохимических cobas e (Elecsys BRAHMS PCT cobas e analyzers/ PCTX), вариант исполнения на 300 тестов



набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на модулях иммунохимических cobas e 601 (Cobas BRAHMS PCT cobas e analyzers/ PCTX), вариант исполнения на 300 тестов

Набор реагентов, калибраторов и контрольных материалов для количественного определения прокальцитонина (PCT) в сыворотке и плазме крови иммунохемилюминесцентным методом на модулях иммунохимических cobas e 601 (Cobas BRAHMS PCT cobas e analyzers/ PCTX), вариант исполнения на 300 тестов, в составе:

1. Комплект реагентов на три отделения (флаконы) PCTX: M, R1, R2 - 1 шт.;
2. Калибратор 1 (PCT Cal1), флакон, объем 4,0 мл - 1 шт.;
3. Калибратор 2 (PCT Cal2), флакон, объем 4,0 мл - 1 шт.;
4. Матрица контрольная 1 (PC PCT1), флакон, объем 4,0 мл - 2 шт.;
5. Матрица контрольная 2 (PC PCT2), флакон, объем 4,0 мл - 2 шт.;
6. Флакон пустой - 6 шт.;
7. Упаковка для флаконов калибратора - 16 шт.;
8. Упаковка для флаконов матрицы контрольной - 28 шт.;
9. Инструкция по применению.

Регистрационное удостоверение № РЗН 2022/17050 от _____

Срок годности см. на упаковке

Температура хранения см. на упаковке

Номер лота см. на упаковке

Активатор и ВЧЧ 1, 2, марку генотипа C и HbA_{1c} отсутствуют

Производитель: «Roche Diagnostics GmbH» ("Рох Диэгностикс ГмбХ"), Switzerland

Strasse 116, 68305 Mannheim, Germany

Исключительное право для диагностики in vitro

Уполномоченный представитель производителя на территории РФ: Общество с

ограниченной ответственностью «Рох Диэгностикс Рус» (ООО «Рох Диэгностикс

Рус»), 107031, Москва, Трубная площадь, д.1. Тел: +7 495 229-69-99, факс: +7 495 229-62-

64. E-mail: moscow.reception_dia@roche.com

Кат. номер 0918747190

ассета с реагентами на три отделения (флакона) PCTX: M, R1, R2 – 1 шт.





PCTX

09318747190

R1
R2
M



IVD

LOT

54857001



2022-10-31

01



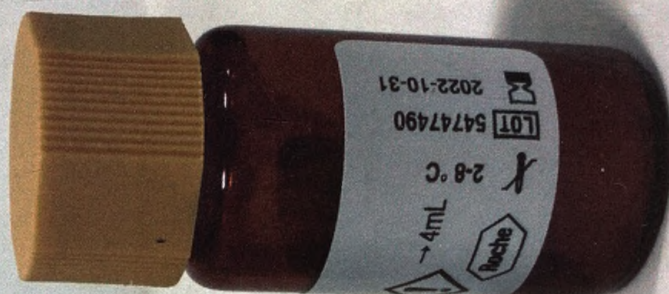
либратор 1 (PCT Cal1), флакон, объем 4,0 мл – 1 шт.



либратор 2 (PCT Cal2), флакон, объем 4,0 мл – 1 шт.



материал контрольный 1 (РС РСТ1), флакон, объем 4,0 мл – 2 шт.



материал контрольный 2 (РС РСТ2), флакон, объем 4,0 мл – 2 шт.

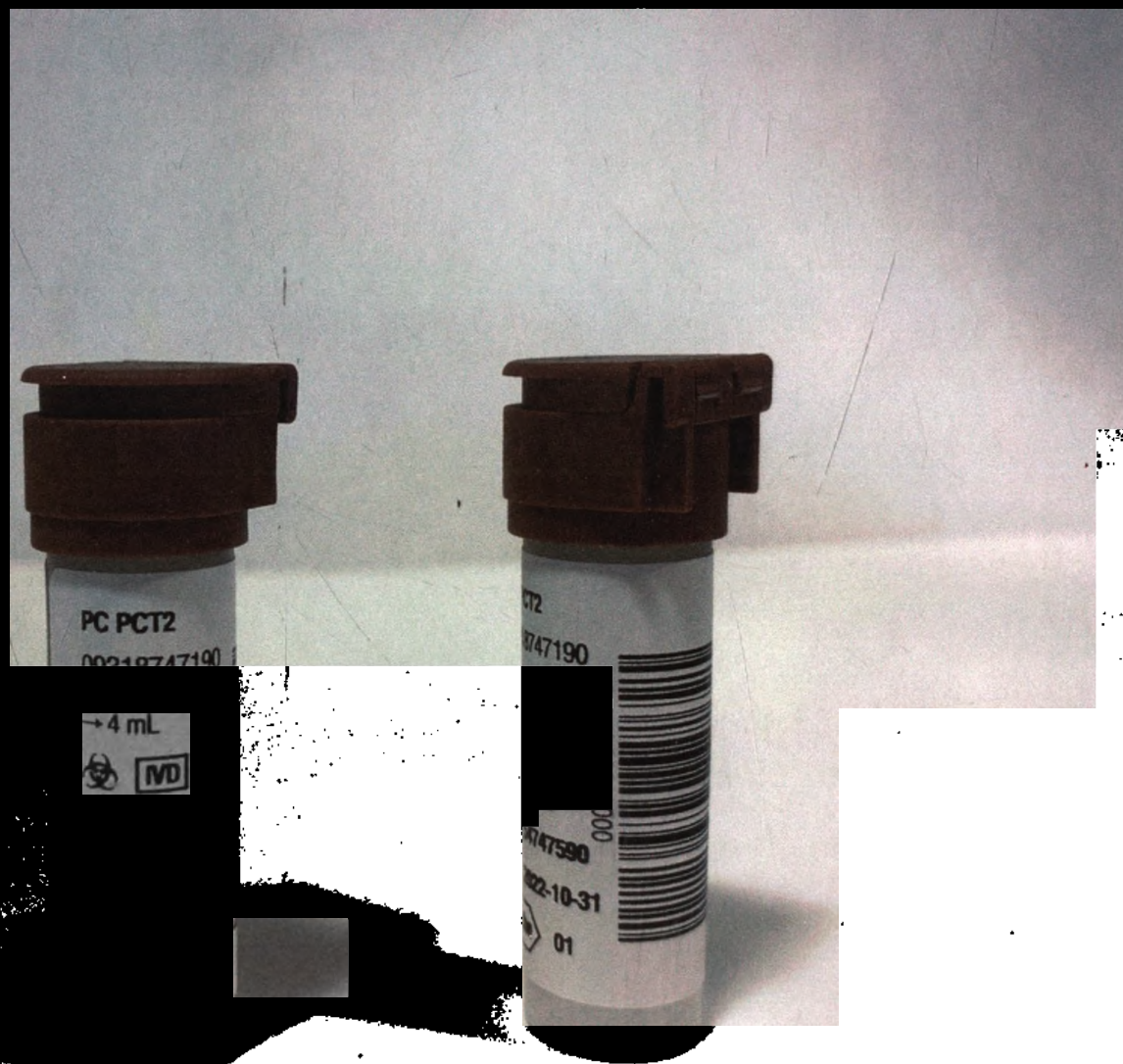


закон пустой – 6 шт.

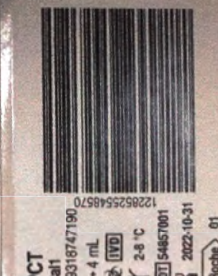
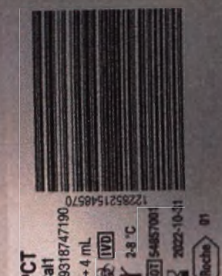
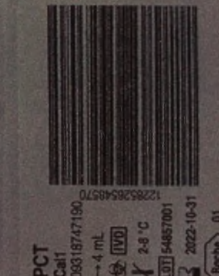
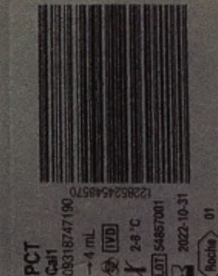
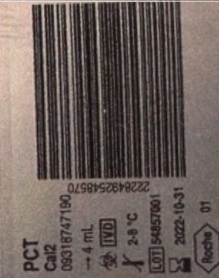
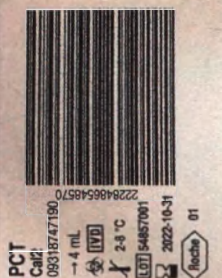








икетка для флакона калибратора – 16 шт.



кетка для флакона материала контрольного – 28 шт.



0931987001V1

Elecsys BRAHMS PCT cobas®

P280 Kanda kaitsekindaid.

Reageerimine:

P333 + P313 Nahaärituse või lööbe tekkimisel: pööruda arsti poole.

P362 + P364 Votta seljast saastunud rõivad ja pesta enne korduskasutust.

Kõrvaldamine:

P501 Sisu/mahuti kõrvaldada heakskiidetud jäätmekäitlusjaamas.

Toote ohutusmärgistus järgib EL-i GHS juhiseid.

Kontakttelefon: kõik riigid: +49-621-7590

Kogu inimmaterjali tuleb pidada potentsiaalselt nakkusohuks. Kõik inimese verd sisaldavad tooted on valmistatud ainult individuaalselt testitud doonorite verest, mille puhul on tõestatud, et need ei sisalda HBsAg ega HCV ja HIV antikehi. Analüüsimetodites kasutatakse analüüse, mis on heaks kiidetud Ameerika Ühendriikide toidu- ja ravimiameti (FDA) poolt või mis vastavad Euroopa Liidus inimkasutuseks turule toodavatele in vitro meditsiiniseadmetele kohalduvatele seadusandlikele reeglitele. Kuna ükski testimismeetod ei saa täielikult välistada potentsiaalselt nakkuhahtu, tuleb materjali käsitledes võtta kasutusele samad ettevaatusabinõud nagu patsiendiproovide puhul. Materjaliga kokkupuutel tuleb järgida vastutavate tervishoiuasutuste ettekirjutusi.

Vältige vahu tekkimist kõike reaktiivide ja proovimaterjali tüüpide puhul (proovid, kalibraatorid ja kontrollid).

Meetodite lehel allalaadimine

Kast dokumendi ülaosas näitab tootekoodi koos vastava dokumendiversiooniga.

Dokumendi allalaadimiseks minge palun aadressile dialog.roche.com. Veebileht kuvab kas sinloetletud versiooni või võimaluse korral hilisemat versiooni, mis on samuti kehtiv selle tootekoodi jaoks. Internetiühenduse puudumisel palun pöörduge tasuta dokumendi saamiseks Roche piirkondliku esindaja poole.

Lietuvių

Atsargumo priemonės ir įspėjimai

Skirtas naudoti in vitro diagnostikai sveikatos priežiūros specialistams. Laikykites įprastų atsargumo priemonių, būtinų dirbant su visais laboratorijos reagentais.

Infekcinės ir mikrobiologinės atliekos:

Įspėjimas: su atliekomis dirbkite kaip su potencialiai biologiškai pavojingomis medžiagomis. Atliekas šalininkite pagal priimtas laboratorijos instrukcijas ir procedūras.

Pavojus aplinkai:

Laikykites visų galiojančių vietinių šalinimo reglamentų, kad pasirinkumėte saugų šalinimą.

Saugos duomenų lapas pateikiamas profesionaliems naudotojams paprastiems. Šiame rinkinyje yra komponentų, kurie pagal reglamentą (EB) Nr. 2008/1272 skirstomi į šias klases:



Įspėjimas

H317 Gali sukelti alerginę odos reakciją.

H412 Kenksminga vandens organizmams, sukelia ilgalaikius pakitimus.

Prevencija:

P261 Stengtis neįkvėpti dulkių/dūmų/dujų/rūko/garų/aerozolio.

P273 Saugoti, kad nepatektų į aplinką.

P280 Mūvėti apsaugines pirštines.

Veiksmai, kurių reikia imtis:

P333 + P313 Jeigu sudirginama oda arba ją išberia: nuimti ir gydyti.

P362 + P364 Nusivilkti užterštus drabužius ir išskalbti prieš vėl apsiveikiant.

Šalinimas:

P501 Turinį/talpyklę išpilti (išmesti) į patvirtintą atliekų šalinimo įmonę.

Produktų saugumo žymėjimas parengtas vadovaujantis ES GHS gairėmis. Kontaktinis telefonas: visos šalys: +49-621-7590

Visa iš žmogaus gauta medžiaga turi būti laikoma potencialiai užkrečiama. Visi iš žmogaus kraujo kile produktai yra pagaminti išimtinai iš individualiai ištirto donoro kraujo, kuriame nebuvo aptikta HBsAg ir antikūnų prieš HCV bei ŽIV. Tyrimo metodai naudoja tyrimus, kurie buvo patvirtinti FDA arba atitinka teisinės taisyklės, taikomas in vitro diagnostikos prietaisų, skirtų naudojimui su žmonėmis, patekimui į Europos Sąjungos rinką.

Vis dėlto, kadangi jokiais tyrimo metodais negalima visiškai atmesti infekcijos galimybės, su medžiaga reikia elgtis taip pat atsargiai, kaip ir su pacientų mėginiais. Kontakto su medžiaga atveju laikykites atsakingų sveikatos tarnybų nurodymų.

Dirbdami su visų rūšių reagentais ir mėginiais (mėginiais, kalibratoriais ir kontrolinėmis medžiagomis) venkite putų susidarymo.

Pakuotės lapelio atsisiuntimas

Šio dokumento viršuje yra langelis, kuriame pateikiamas produkto kodas kartu su atitinkamo dokumento versija.

Norėdami parsisiųsti šį dokumentą, aplankykite dialog.roche.com tinklalapį. Tinklalapyje pateikiama čia nurodyta versija arba, jei prieinama, bet kokia vėlesnė versija, tinkanti šiam produkto kodui. Jeigu neturite interneto prieigos, norėdami nemokamai gauti dokumentus, susisiekiute su vietiniu Roche atstovu.

Latviešu

Piesardzības pasākumi un brīdinājumi

Veselības aprūpes speciālistiem lietošanai in vitro diagnostikā. Ievērojiet standartā piesardzības pasākumus, kas noteikti darbam ar jebkādiem laboratorijas reagentiem.

Infekciozi vai mikrobioloģiski atkritumi:

Brīdinājums: rīkojies ar atkritumiem kā ar materiāliem, kas var būt bioloģiski bīstami. Atbrīvoties no atkritumiem saskaņā ar pieņemtajām laboratorijas norādēm un procedūram.

Apdraudējums videi:

drošai utilizācijai ievērojiet visus attiecīgāmos vietējos noteikumus par utilizāciju.

Pēc pieprasījuma profesionāliem lietotājiem ir pieejama drošības datu lapa.

Šis komplekts satur sastāvdaļas, kurām saskaņā ar Regulu (EK) Nr. 1272/2008 ir šāda klasifikācija:



Brīdinājums

H317 Var izraisīt alerģisku ādas reakciju.

H412 Kaitīgs ūdens organismiem ar ilgstošām sekām.

Novēršana:

P261 Izvairīties ieelpot putekļus/taukus/gāz/dūmus/izgarojumus/smīdzinājumu.

P273 Izvairīties no izplatīšanas apkārtējā vidē.

P280 Izmantot aizsargcimdus.

Reakcija:

P333 + P313 Ja rodas ādas iekaisums vai izsitumi: lūdziet medicīniskā palīdzību.

P362 + P364 Novilkt piesārņoto apģārbu un pirms atkārtotas lietošanas izmazgāt.

Atbrīvošanās no atkritumiem:

P501 Atbrīvoties no satura/tvertnes apstiprinātā atkritumu iznīcināšanas iekārtā.

Produkta drošības marķējums atbilst ES GHS prasībām.

2021-08, V 1.



813

cobas e analyzers



Всего пронумеровано,
прошнуровано и
скреплено печатью
НН листа (ов)

по доверенности
от 30.01.2023 г.



Кашеева А.С.