



УТВЕРЖДАЮ

Генеральный директор

АО «СОЛТ»

В.В. Заяц

«13» сентября 2024 г.

**ФОТОГРАФИЧЕСКИЕ ИЗОБРАЖЕНИЯ
МЕДИЦИНСКОГО ИЗДЕЛИЯ**

**Набор материалов для проведения контроля качества
анализаторов мочи серии UC, серии UD, серии US, серии URIT**

производства

URIT Medical Electronic Co., Ltd. (УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.), Китай

Наименование и состав медицинского изделия:

Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи серии UC, серии UD, серии US, серии URIT, варианты исполнения:

1. Комплект 1:

- Контрольный материал CBUQC 33 (CBUQC 33), отрицательный контроль - 2 фл. по 8 мл;
- Контрольный материал CBUQC 33 (CBUQC 33), положительный контроль - 2 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контрольных материалов CBUQC 33 (CBUQC 33) – 1 шт.;
- Инструкция по применению комплекта – 1 шт.

2. Комплект 2:

- Контроль URIT UQ-14 (UQ-14), раствор 1 - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль URIT UQ-14 (UQ-14), раствор 2 - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль URIT UQ-14 (UQ-14), раствор 3 - 1 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контролей URIT UQ-14 (UQ-14) - 1 шт.;
- Инструкция по применению комплекта – 1 шт.

3. Комплект 3:

- Контроль модуля SG Уровень 1 (SG Control Level 1) - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль модуля SG Уровень 2 (SG Control Level 2) - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль модуля SG Уровень 3 (SG Control Level 3) - 1 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контролей модуля SG – 1 шт.;
- Инструкция по применению комплекта – 1 шт.

4. Комплект 4:

- Контроль мутности Уровень 1 (Turbidity Control Level 1) – 1 фл. по 8 мл;
- Контроль мутности Уровень 2 (Turbidity Control Level 2) – 1 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контролей мутности - 1 шт.;
- Инструкция по применению комплекта – 1 шт.

5. Комплект 5:

- Контроль цвета (красный) (Color Control Red) - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль цвета (желтый) (Color Control Yellow) - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль цвета (зеленый) (Color Control Green) - 1 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контролей цвета - 1 шт.;
- Инструкция по применению комплекта – 1 шт.

6. Комплект 6:

- Контрольный материал для проверки фокусировки камеры FC 23 (URIT FC 23) – 4 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контрольного материала для проверки фокусировки камеры FC 23 - 1 шт.;
- Инструкция по применению комплекта – 1 шт.

7. Комплект 7:

- Контрольный материал QC22 Уровень 1 (URIT QC 22 Level 1) - 4 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контрольного материала QC22 Уровень 1 - 1 шт.;
- Инструкция по применению комплекта – 1 шт.

8. Комплект 8:

- Контрольный материал QC22 Уровень 2 (URIT QC 22 Level 2) - 4 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контрольного материала QC22 Уровень 2 - 1 шт.;
- Инструкция по применению комплекта – 1 шт.

9. Комплект 9:

- Контрольный материал QC22 Уровень 3 (URIT QC 22 Level 3) - 4 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контрольного материала QC22 Уровень 3 - 1 шт.;
- Инструкция по применению комплекта – 1 шт.

10. Комплект 10:

- Контрольный материал CBUQC 33 (CBUQC 33), отрицательный контроль - 2 фл. по 8 мл;

- Контрольный материал CBUQC 33 (CBUQC 33), положительный контроль - 2 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контрольных материалов CBUQC 33 (CBUQC 33) – 1 шт.;
- Контроль модуля SG Уровень 1 (SG Control Level 1) - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль модуля SG Уровень 2 (SG Control Level 2) - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль модуля SG Уровень 3 (SG Control Level 3) - 1 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контролей модуля SG – 1 шт.;
- Контроль мутности Уровень 1 (Turbidity Control Level 1) – 1 фл. по 8 мл;
- Контроль мутности Уровень 2 (Turbidity Control Level 2) – 1 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контролей мутности - 1 шт.;
- Контроль цвета (красный) (Color Control Red) - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль цвета (желтый) (Color Control Yellow) - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль цвета (зеленый) (Color Control Green) - 1 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контролей цвета - 1 шт.;
- Контрольный материал для проверки фокусировки камеры FC 23 (URIT FC 23) – 4 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контрольного материала для проверки фокусировки камеры FC 23 - 1 шт.;
- Инструкция по применению комплекта – 1 шт.

11. Комплект 11:

- Контроль URIT UQ-14 (UQ-14), раствор 1 - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль URIT UQ-14 (UQ-14), раствор 2 - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль URIT UQ-14 (UQ-14), раствор 3 - 1 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контролей URIT UQ-14 (UQ-14) - 1 шт.;
- Контрольный материал QC22 Уровень 1 (URIT QC 22 Level 1) - 4 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контрольного материала QC22 Уровень 1 - 1 шт.;
- Контрольный материал QC22 Уровень 2 (URIT QC 22 Level 2) - 4 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контрольного материала QC22 Уровень 2 - 1 шт.;
- Контрольный материал QC22 Уровень 3 (URIT QC 22 Level 3) - 4 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контрольного материала QC22 Уровень 3 - 1 шт.;
- Контроль модуля SG Уровень 1 (SG Control Level 1) - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль модуля SG Уровень 2 (SG Control Level 2) - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль модуля SG Уровень 3 (SG Control Level 3) - 1 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контролей модуля SG – 1 шт.;
- Контроль мутности Уровень 1 (Turbidity Control Level 1) – 1 фл. по 8 мл;
- Контроль мутности Уровень 2 (Turbidity Control Level 2) – 1 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контролей мутности - 1 шт.;
- Контроль цвета (красный) (Color Control Red) - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль цвета (желтый) (Color Control Yellow) - 1 фл. по 8 мл;
- Контроль цвета (зеленый) (Color Control Green) - 1 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контролей цвета - 1 шт.;
- Контрольный материал для проверки фокусировки камеры FC 23 (URIT FC 23) – 4 фл. по 8 мл;
- Паспорт значений контрольного материала для проверки фокусировки камеры FC 23 - 1 шт.;
- Инструкция по применению комплекта – 1 шт.

Общий вид составляющих медицинского изделия
«Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT»



Рисунок 1 - Контроль URIT UQ-14. Раствор 1. Первичная упаковка



Рисунок 1.1 - Контроль URIT UQ-14. Раствор 2. Первичная упаковка



Рисунок 1.2 - Контроль URIT UQ-14. Раствор 3. Первичная упаковка



Рисунок 1.3 - Контроль URIT UQ-14. Потребительская упаковка (лицевая сторона)



Рисунок 1.4 - Контроль URIT UQ-14. Потребительская упаковка (боковая сторона)



Рисунок 2 - Контроль модуля SG. Уровень 1. Первичная упаковка



Рисунок 2.1 - Контроль модуля SG. Уровень 2. Первичная упаковка



Рисунок 2.2 - Контроль модуля SG. Уровень 3. Первичная упаковка

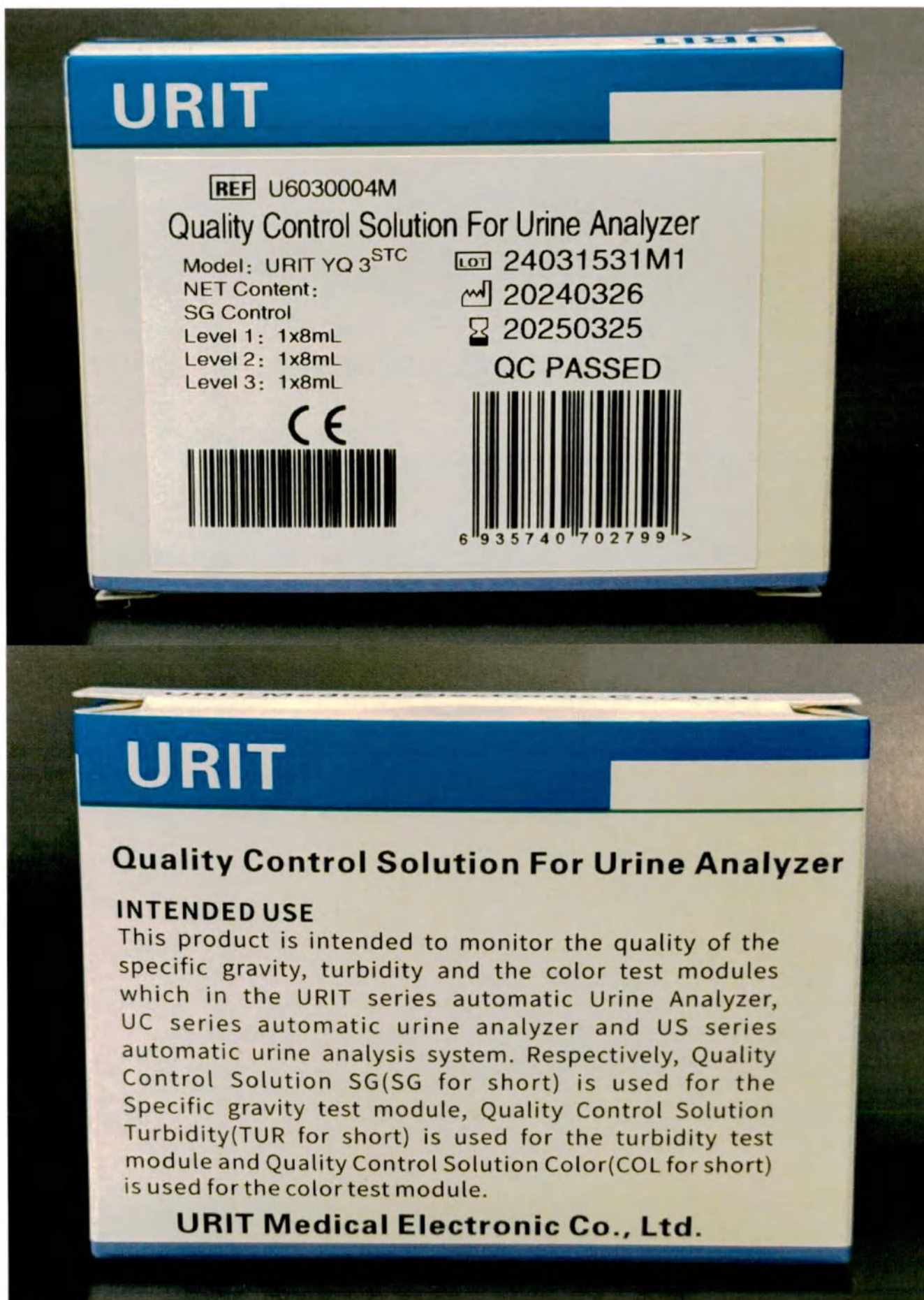


Рисунок 2.3 - Контроль модуля SG. Потребительская упаковка (лицевая сторона)



Рисунок 2.4 - Контроль модуля SG. Потребительская упаковка (боковая сторона)



Рисунок 3 - Контроль мутности. Уровень 1. Первичная упаковка



Рисунок 3.1 - Контроль мутности. Уровень 2. Первичная упаковка

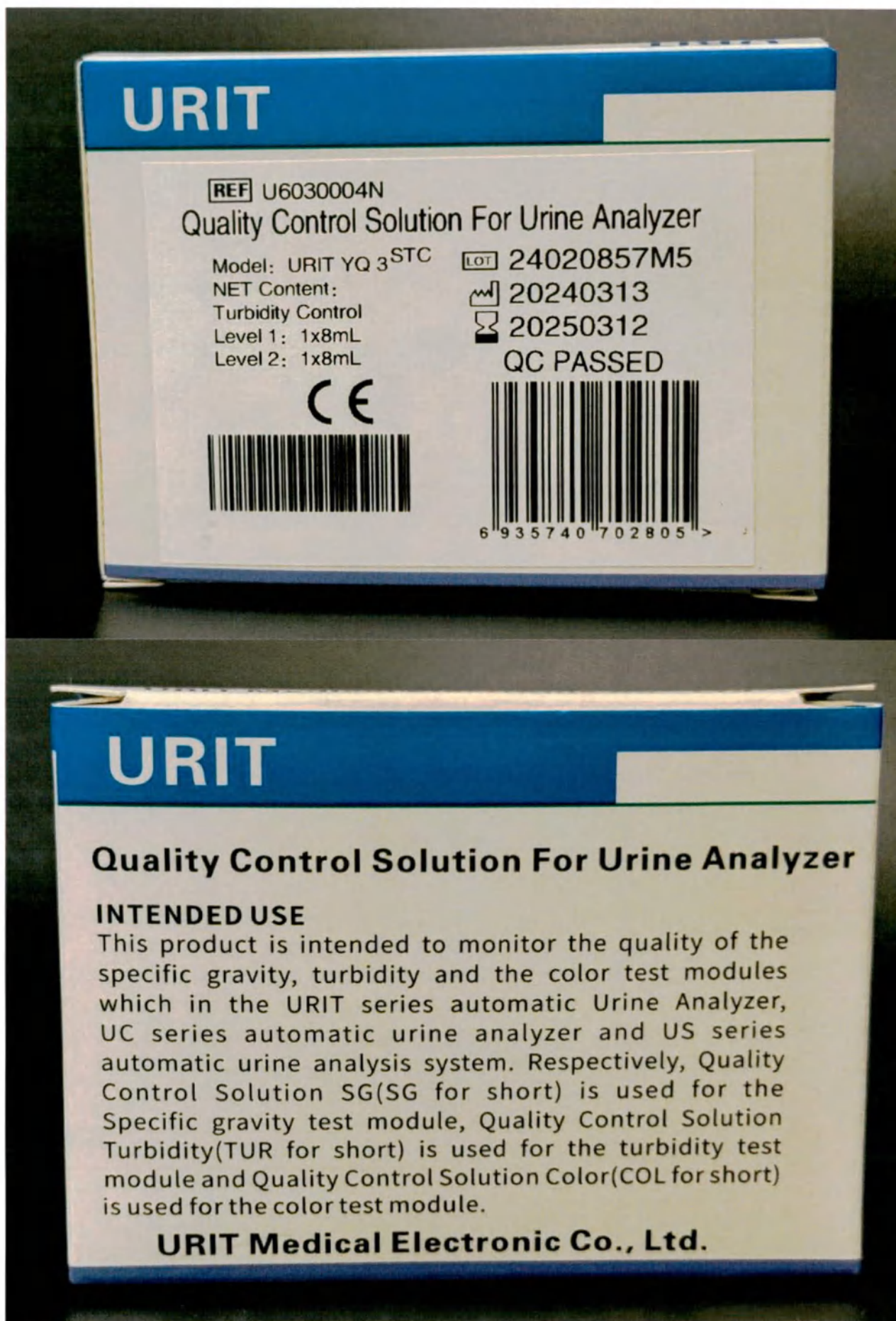


Рисунок 3.2 - Контроль мутности. Потребительская упаковка (лицевая сторона)



Рисунок 3.3 - Контроль мутности. Потребительская упаковка (боковая сторона)



Рисунок 4 - Контроль цвета (красный). Первичная упаковка



Рисунок 4.1 - Контроль цвета (желтый). Первичная упаковка



Рисунок 4.2 - Контроль цвета (зеленый). Первичная упаковка

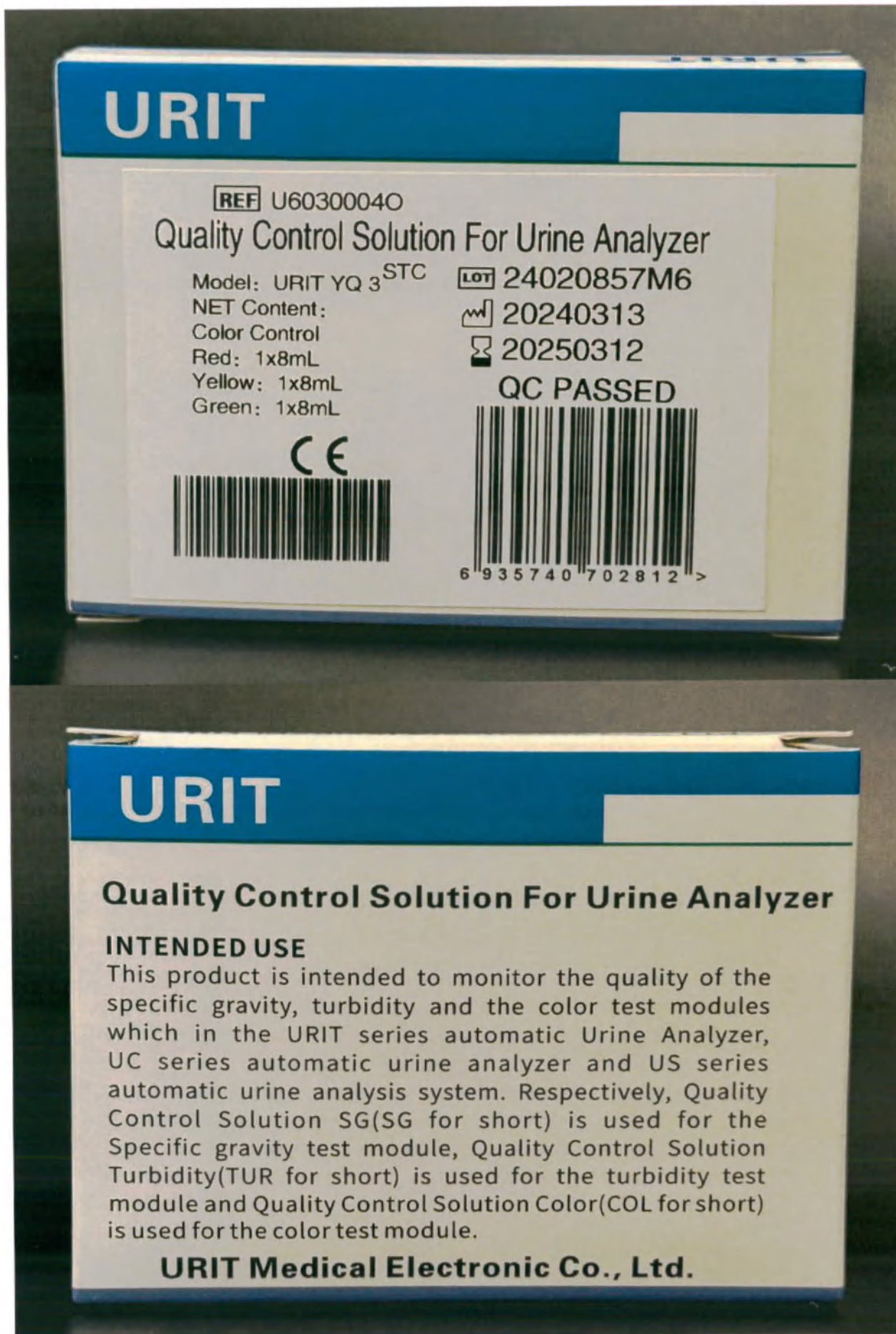


Рисунок 4.3 - Контроль цвета. Потребительская упаковка (лицевая сторона)

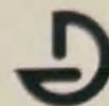


Рисунок 4.4 - Контроль цвета. Потребительская упаковка (боковая сторона)



Рисунок 5 - Контрольный материал для проверки фокусировки камеры FC 23. Первичная упаковка

URIT



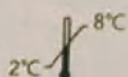
IVD

URIT FC 23

Focusing Fluid For Urine
Sediment Analyzer

Volume: 8mLx4/box

URIT Medical Electronic Co., Ltd.



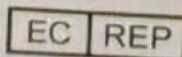
LOT 24020528M2

20240325 QC

20241224 PASS



URIT Medical Electronic Co., Ltd.
No. D-07 Information Industry District,
High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China.
Tel: +86 (773) 2288586
Fax: +86 (773) 2288560
Web: www.urit.com
E-mail: service@uritest.com



Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany

www.urit.com

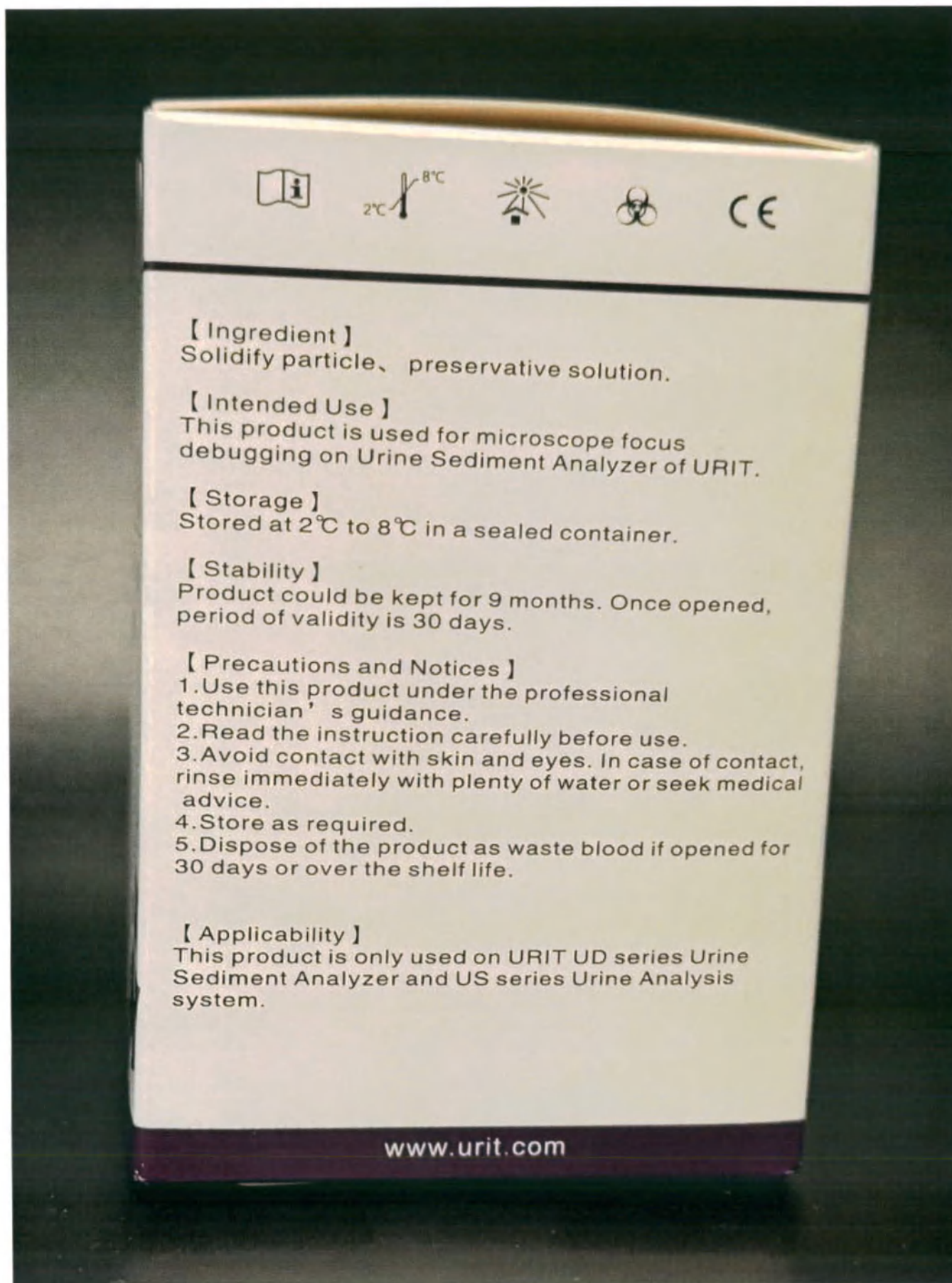


Рисунок 5.1 - Контрольный материал для проверки фокусировки камеры FC 23. Потребительская упаковка



Рисунок 6 - Контрольный материал QC22 Уровень 1. Первичная упаковка

URIT



IVD

URIT QC 22

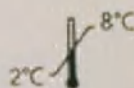
Control Material For Urine
Sediment Analyzer

LEVEL-1

Volume: 8mL×4/box

This product is only used on URIT
series urine sediment analyzers

URIT Medical Electronic Co., Ltd



【 Component 】

It is mainly composed of animal blood cells, citric acid, trisodium citrate, sodium chloride, bovine serum albumin.

【 Intended Use 】

Negative quality control material (LEVEL-0), low concentration quality control material (LEVEL-1), medium concentration quality control material (LEVEL-2) and high concentration quality control material (LEVEL-3) are mainly used to monitor the accuracy of urine sediment analyzer; The detection limit quality control material is mainly used to monitor the detection rate of urine sediment analyzer; The focusing liquid quality control material is mainly used to monitor the microscope focusing effect of urine sediment analyzer.

【 Storage and Stability 】

1. Storage: Stored at 2°C to 8°C in a sealed container. Avoid freeze and strenuous vibration.
2. Stability: Product could be kept for 9 months if stored and sealed at 2°C to 8°C. Once opened, period of validity is 30 days.

【 Restrictions, Precautions and Notices 】

1. Use this product under the professional technician's guidance.
2. Read the instruction carefully before use.
3. Store as required.
4. Ensure that the reagents match with the analyzer model, or improper reagents may cause results errors.
5. Inactivation has been done, but protection measures are also needed during use.
6. This product will produce cell precipitation after long-term storage, which will not affect the test results within the validity period.
7. If the quality control material is not used up within 30 days after bottle opening or has expired, it shall be treated as medical waste.
8. Treatment method of waste quality control materials: treat according to the requirements of WS / T 249-2005 principles for waste treatment of clinical laboratories, that is, add 30ml of sodium hypochlorite solution with effective chlorine content of 5% to 1L of waste liquid, stir and place for 30 minutes, and then rinse with a large amount of water.

www.urit.com

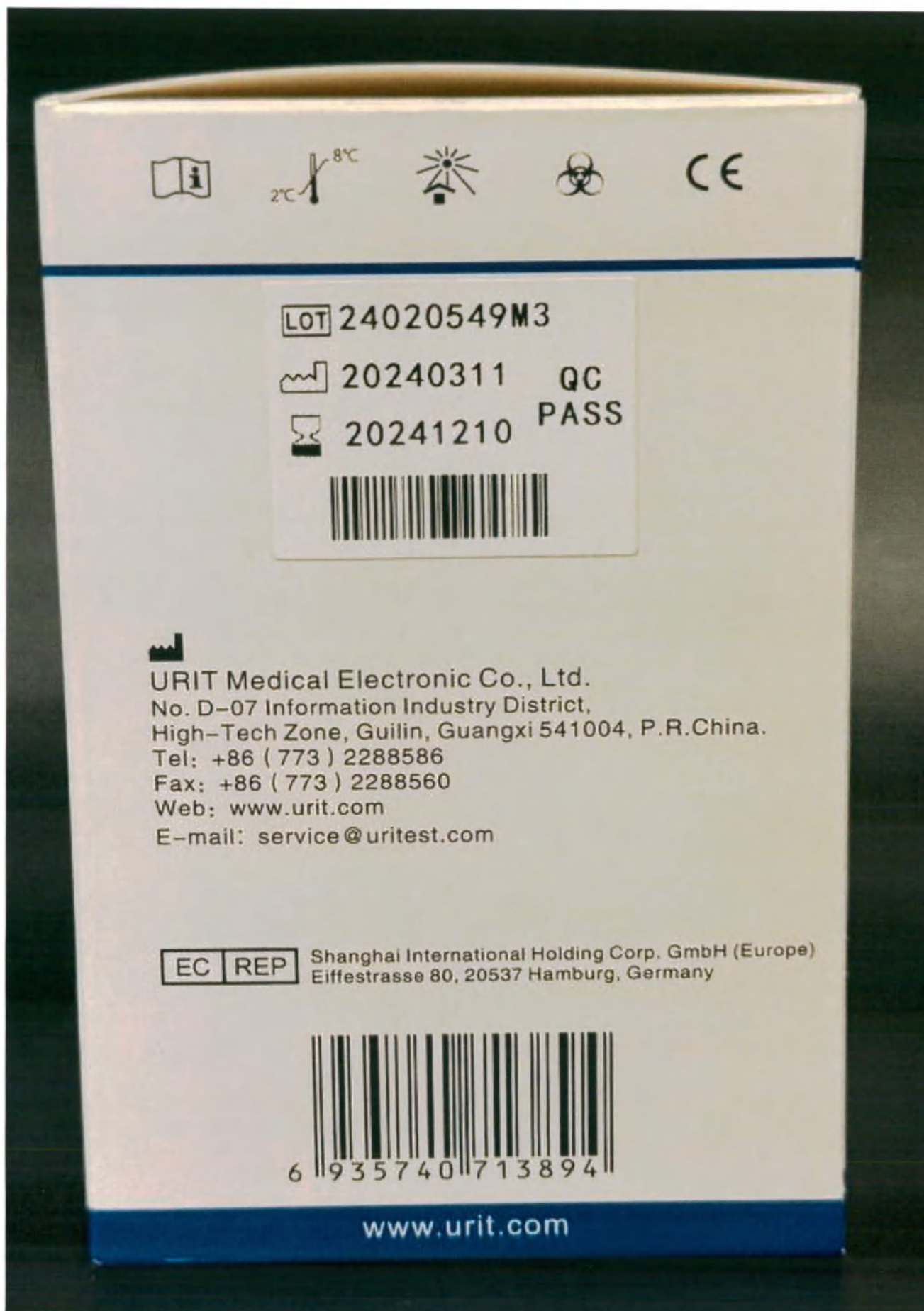


Рисунок 6.1 - Контрольный материал QC22 Уровень 1. Потребительская упаковка



Рисунок 7 - Контрольный материал QC22 Уровень 2. Первичная упаковка

URIT



IVD

URIT QC 22

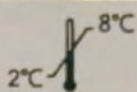
Control Material For Urine
Sediment Analyzer

LEVEL-2

Volume: 8mL×4/box

This product is only used on URIT
series urine sediment analyzers

URIT Medical Electronic Co., Ltd.

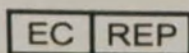


LOT 24020500M3

20240307 QC
20241206 PASS



URIT Medical Electronic Co., Ltd.
No. D-07 Information Industry District,
High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China.
Tel: +86 (773) 2288586
Fax: +86 (773) 2288560
Web: www.urit.com
E-mail: service@uritest.com

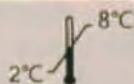


Shanghai International Holding Corp. GmbH (Europe)
Eiffestrasse 80, 20537 Hamburg, Germany



6 935740 713900

www.urit.com



【 Component 】

It is mainly composed of animal blood cells, citric acid, trisodium citrate, sodium chloride, bovine serum albumin.

【 Intended Use 】

Negative quality control material (LEVEL-0), low concentration quality control material (LEVEL-1), medium concentration quality control material (LEVEL-2) and high concentration quality control material (LEVEL-3) are mainly used to monitor the accuracy of urine sediment analyzer; The detection limit quality control material is mainly used to monitor the detection rate of urine sediment analyzer; The focusing liquid quality control material is mainly used to monitor the microscope focusing effect of urine sediment analyzer.

【 Storage and Stability 】

1. Storage: Stored at 2°C to 8°C in a sealed container. Avoid freeze and strenuous vibration.
2. Stability: Product could be kept for 9 months if stored and sealed at 2°C to 8°C. Once opened, period of validity is 30 days.

【 Restrictions, Precautions and Notices 】

1. Use this product under the professional technician's guidance.
2. Read the instruction carefully before use.
3. Store as required.
4. Ensure that the reagents match with the analyzer model, or improper reagents may cause results errors.
5. Inactivation has been done, but protection measures are also needed during use.
6. This product will produce cell precipitation after long-term storage, which will not affect the test results within the validity period.
7. If the quality control material is not used up within 30 days after bottle opening or has expired, it shall be treated as medical waste.
8. Treatment method of waste quality control materials: treat according to the requirements of WS / T 249-2005 principles for waste treatment of clinical laboratories, that is, add 30ml of sodium hypochlorite solution with effective chlorine content of 5% to 1L of waste liquid, stir and place for 30 minutes, and then rinse with a large amount of water.

www.urit.com

Рисунок 7.1 - Контрольный материал QC22 Уровень 2. Потребительская упаковка



Рисунок 8 - Контрольный материал QC22 Уровень 3. Первичная упаковка

URIT



IVD

URIT QC 22

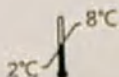
Control Material For Urine
Sediment Analyzer

LEVEL-3

Volume: 8mL×4/box

This product is only used on URIT
series urine sediment analyzers

URIT Medical Electronic Co., Ltd



【 Component 】

It is mainly composed of animal blood cells, citric acid, trisodium citrate, sodium chloride, bovine serum albumin.

【 Intended Use 】

Negative quality control material (LEVEL-0), low concentration quality control material (LEVEL-1), medium concentration quality control material (LEVEL-2) and high concentration quality control material (LEVEL-3) are mainly used to monitor the accuracy of urine sediment analyzer; The detection limit quality control material is mainly used to monitor the detection rate of urine sediment analyzer; The focusing liquid quality control material is mainly used to monitor the microscope focusing effect of urine sediment analyzer.

【 Storage and Stability 】

1. Storage: Stored at 2°C to 8°C in a sealed container. Avoid freeze and strenuous vibration.
2. Stability: Product could be kept for 9 months if stored and sealed at 2°C to 8°C. Once opened, period of validity is 30 days.

【 Restrictions, Precautions and Notices 】

1. Use this product under the professional technician's guidance.
2. Read the instruction carefully before use.
3. Store as required.
4. Ensure that the reagents match with the analyzer model, or improper reagents may cause results errors.
5. Inactivation has been done, but protection measures are also needed during use.
6. This product will produce cell precipitation after long-term storage, which will not affect the test results within the validity period.
7. If the quality control material is not used up within 30 days after bottle opening or has expired, it shall be treated as medical waste.
8. Treatment method of waste quality control materials: treat according to the requirements of WS / T 249-2005 principles for waste treatment of clinical laboratories, that is, add 30ml of sodium hypochlorite solution with effective chlorine content of 5% to 1L of waste liquid, stir and place for 30 minutes, and then rinse with a large amount of water.

www.urit.com

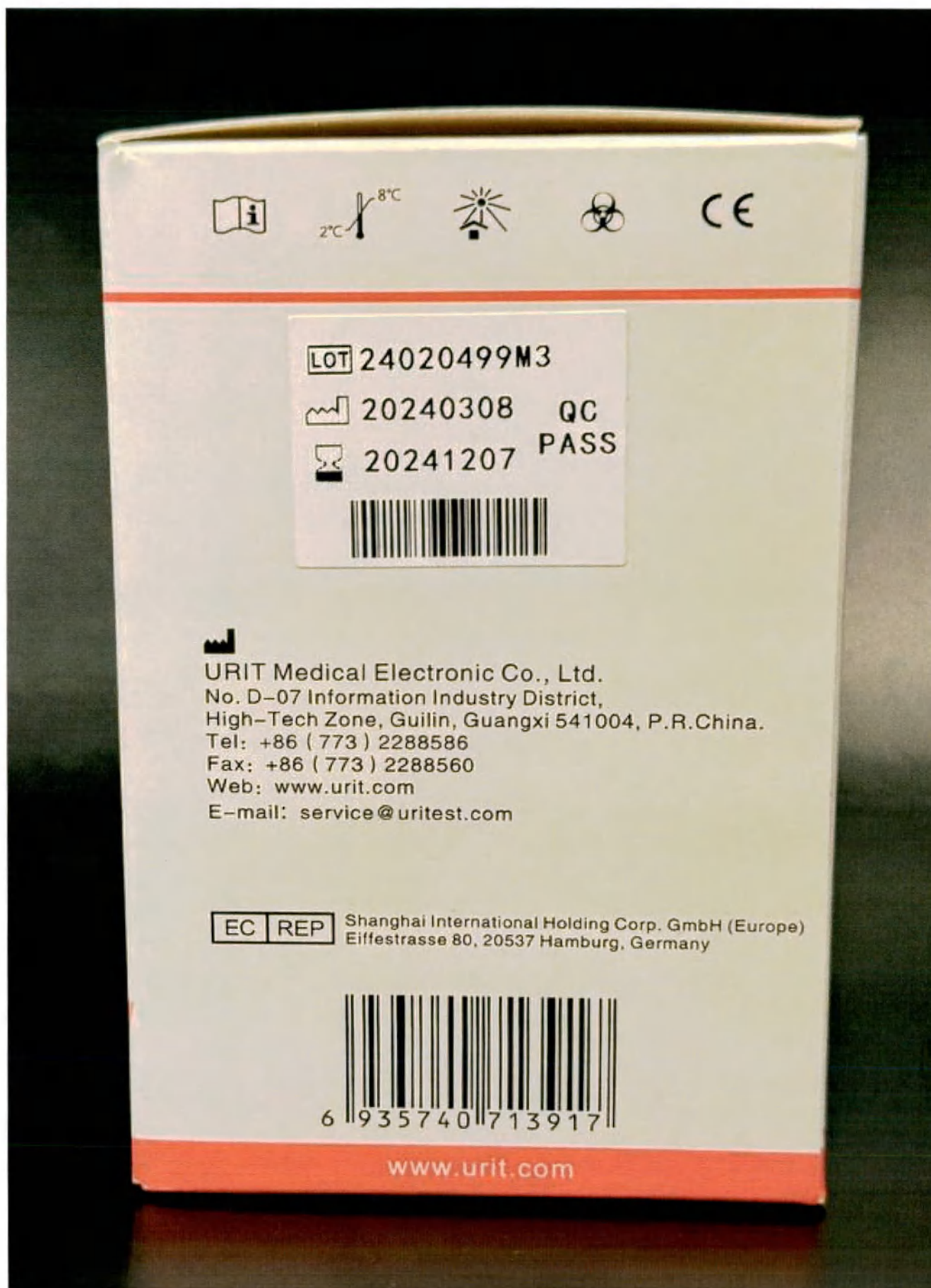


Рисунок 8.1 - Контрольный материал QC22 Уровень 3. Потребительская упаковка

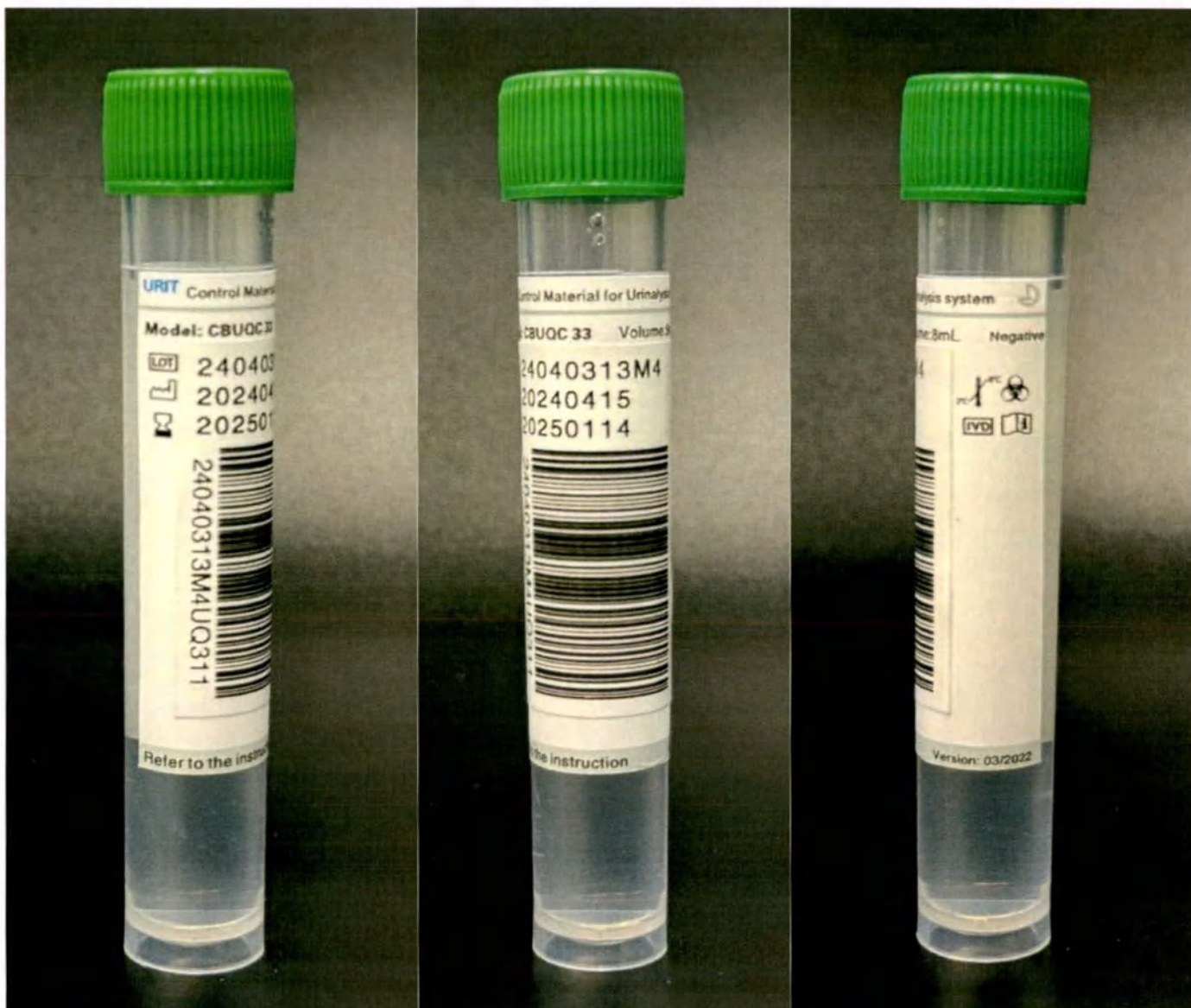


Рисунок 9 - Контрольный материал CBUQC 33 (Отрицательный контроль). Первичная упаковка

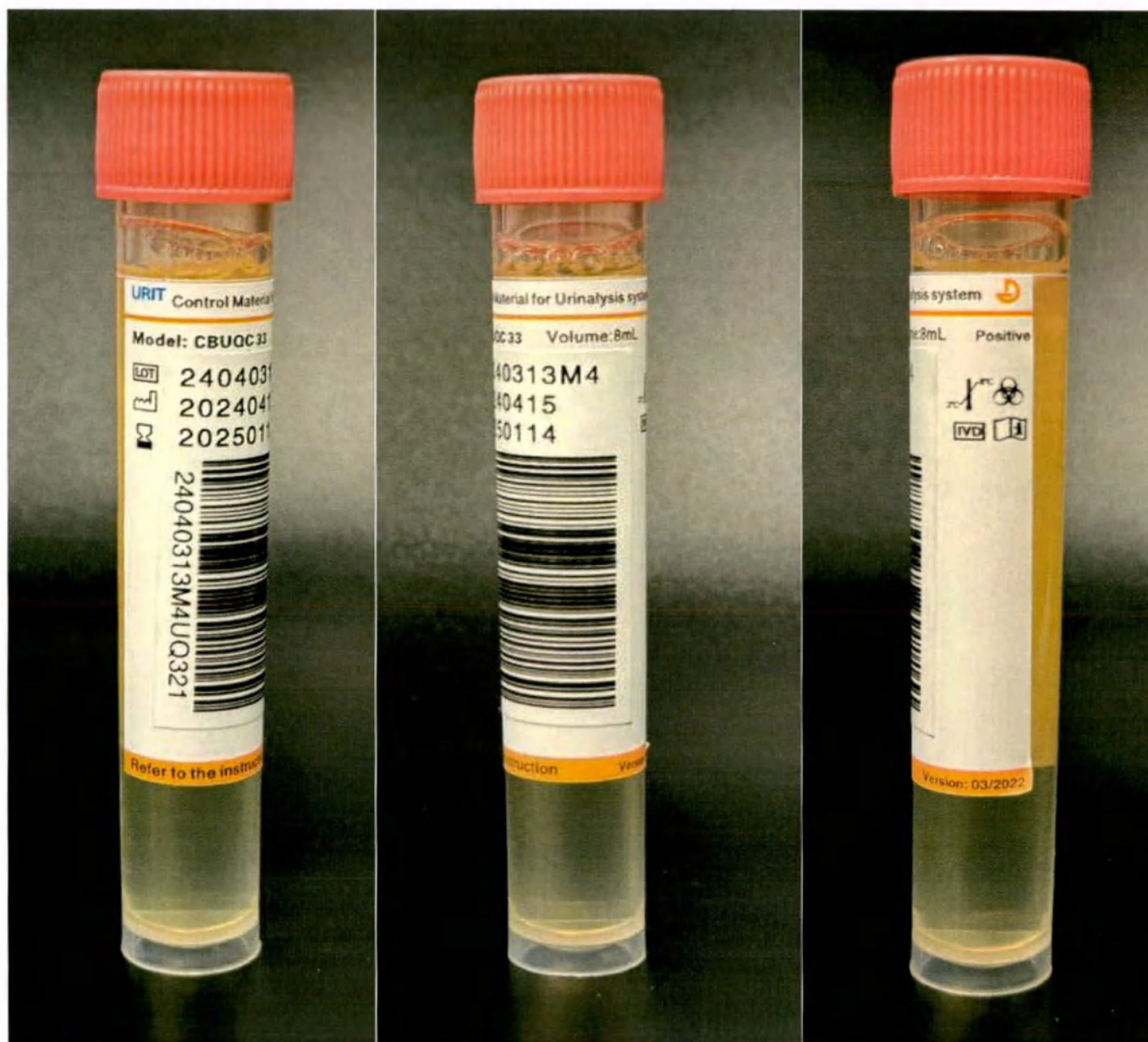


Рисунок 9.1 - Контрольный материал CBUQC 33 (Положительный контроль). Первичная упаковка

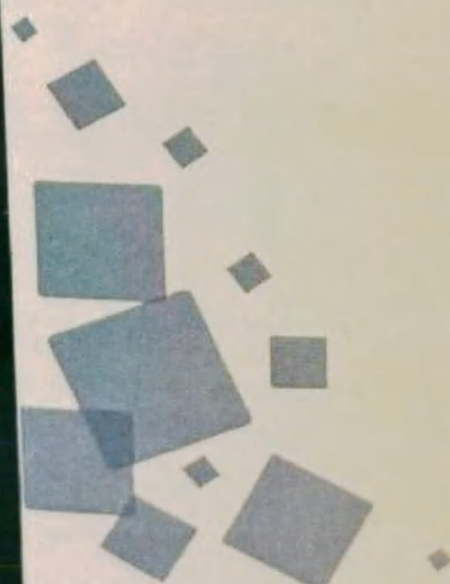
URIT



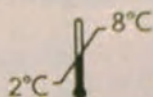
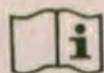
IVD

CBUQC 33

Control Material for
Urinalysis system



URIT Medical Electronic Co., Ltd.



Volume:

Positive 8mL/bottlex2

Negative 8mL/bottlex2

LOT

24040313M4



20240415

QC
PASS



20250114



URIT Medical Electronic Co., Ltd.
No. D-07 Information Industry District, High-Tech Zone,
Guilin, Guangxi, 541004, P.R. China.
Tel: +86 (773) 2288586 Fax: +86 (773) 2288560
Email: service@uritest.com Web: www.urit.com

www.urit.com

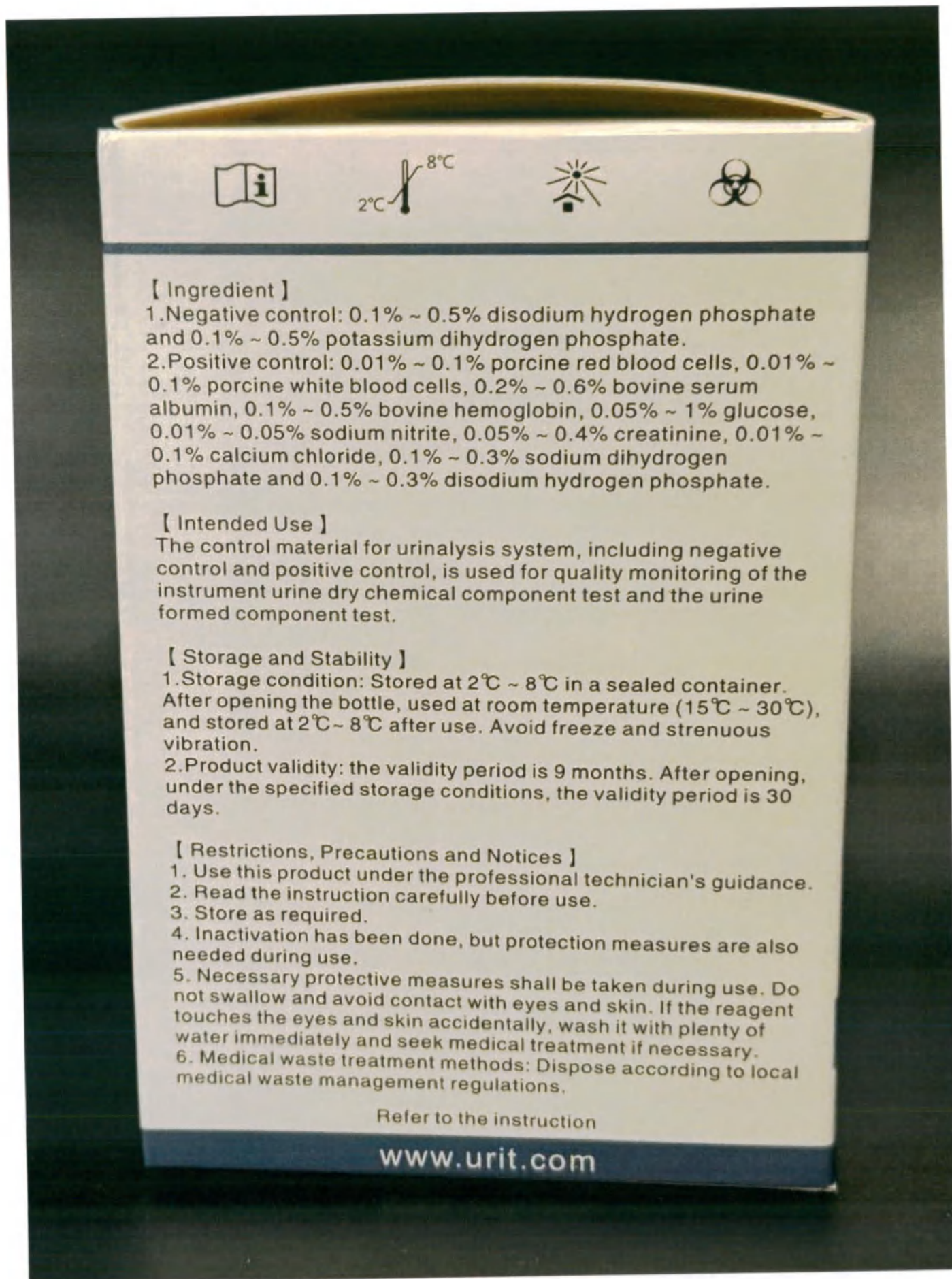
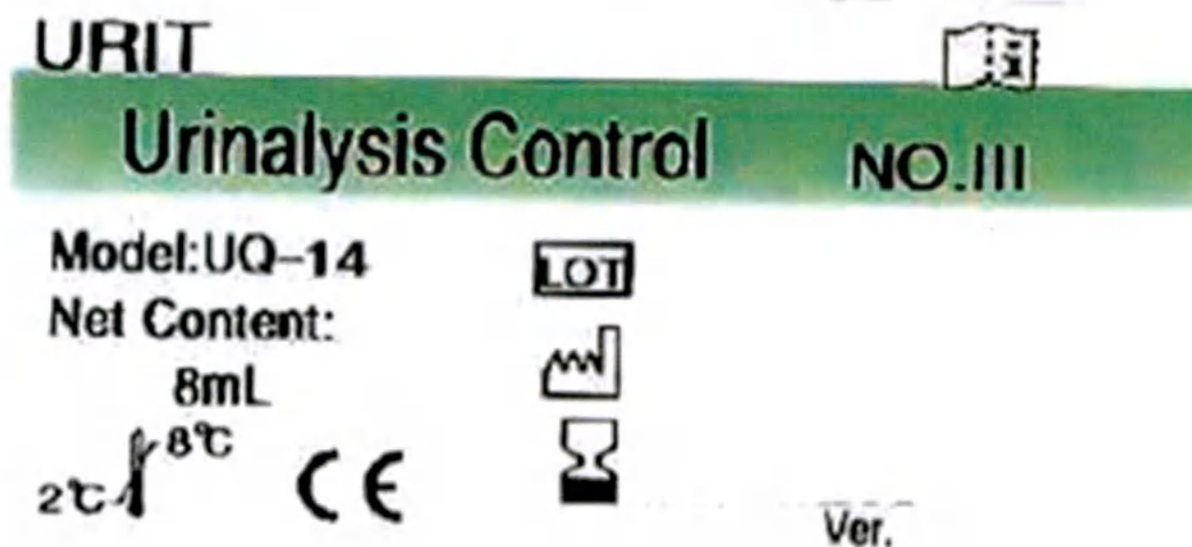
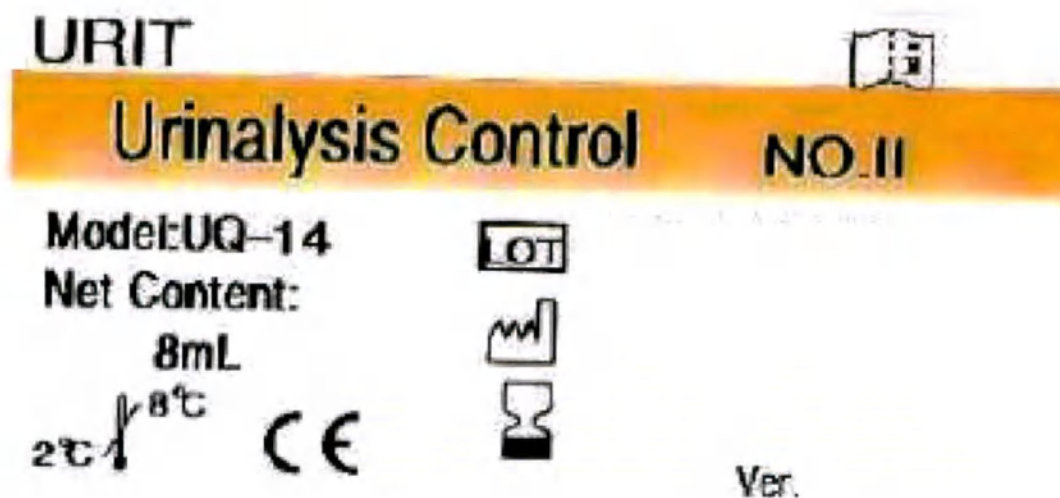
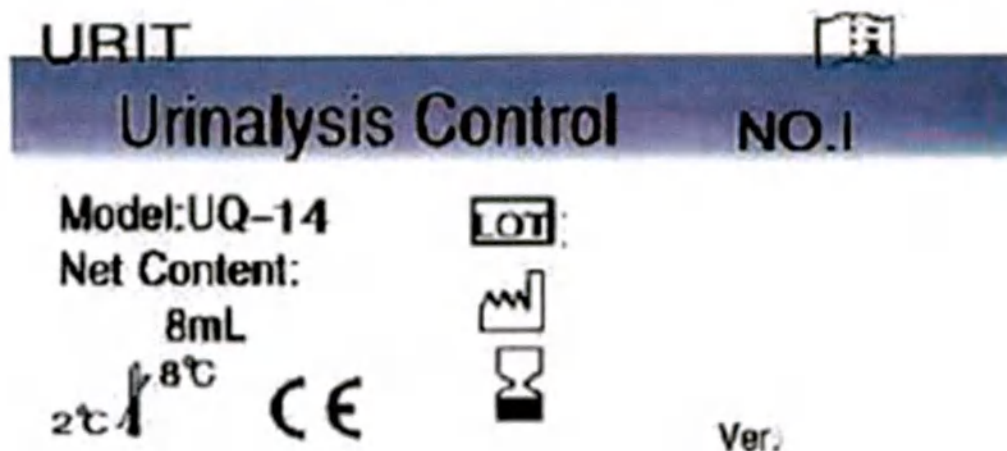


Рисунок 9.2 - Контрольный материал CBUQC 33. Потребительская упаковка

Макет этикеток медицинского изделия
 «Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов осадка мочи
 серии UC, серии UD, серии US, серии URIT»

Макеты этикеток первичной упаковки (флаконов) представлены ниже:



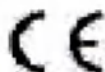
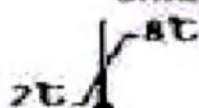
Оригинал макета этикетки комплектующей из состава набора.
 Контроль URIT UQ-14

URIT



Quality Control Solution For Urine Analyzer

SG Control
Level 1
Net Content:
8mL



LOT



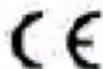
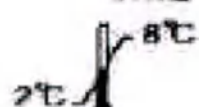
Ver.

URIT



Quality Control Solution For Urine Analyzer

SG Control
Level 2
Net Content:
8mL



LOT



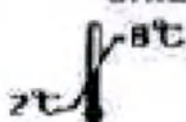
Ver.

URIT



Quality Control Solution For Urine Analyzer

SG Control
Level 3
Net Content:
8mL



LOT



Ver.

Оригинал макета этикетки комплектующей из состава набора.
Контроль модуля SG Уровень 1,2,3

URIT



Quality Control Solution For Urine Analyzer

Turbidity Control

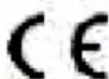
Level 1

Net Content:

8mL



LOT



Ver.

URIT



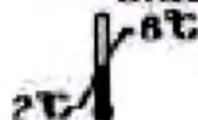
Quality Control Solution For Urine Analyzer

Turbidity Control

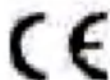
Level 2

Net Content:

8mL



LOT



Ver.

Оригинал макета этикетки комплектующей из состава набора.

Контроль мутности Уровень 1, Уровень 2

URIT



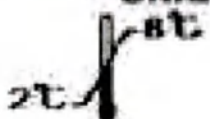
Quality Control Solution For Urine Analyzer

Color Control

Red

Net Content:

8mL



LOT



Ver.1

URIT



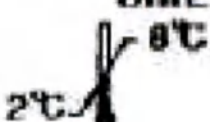
Quality Control Solution For Urine Analyzer

Color Control

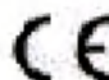
Yellow

Net Content:

8mL



LOT



Ver.1

URIT



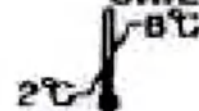
Quality Control Solution For Urine Analyzer

Color Control

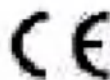
Green

Net Content:

8mL



LOT



Ver.1

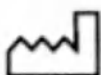
Оригинал макета этикетки комплектующей из состава набора.
Контроль цвета (красный, желтый, зеленый)

URIT FC 23

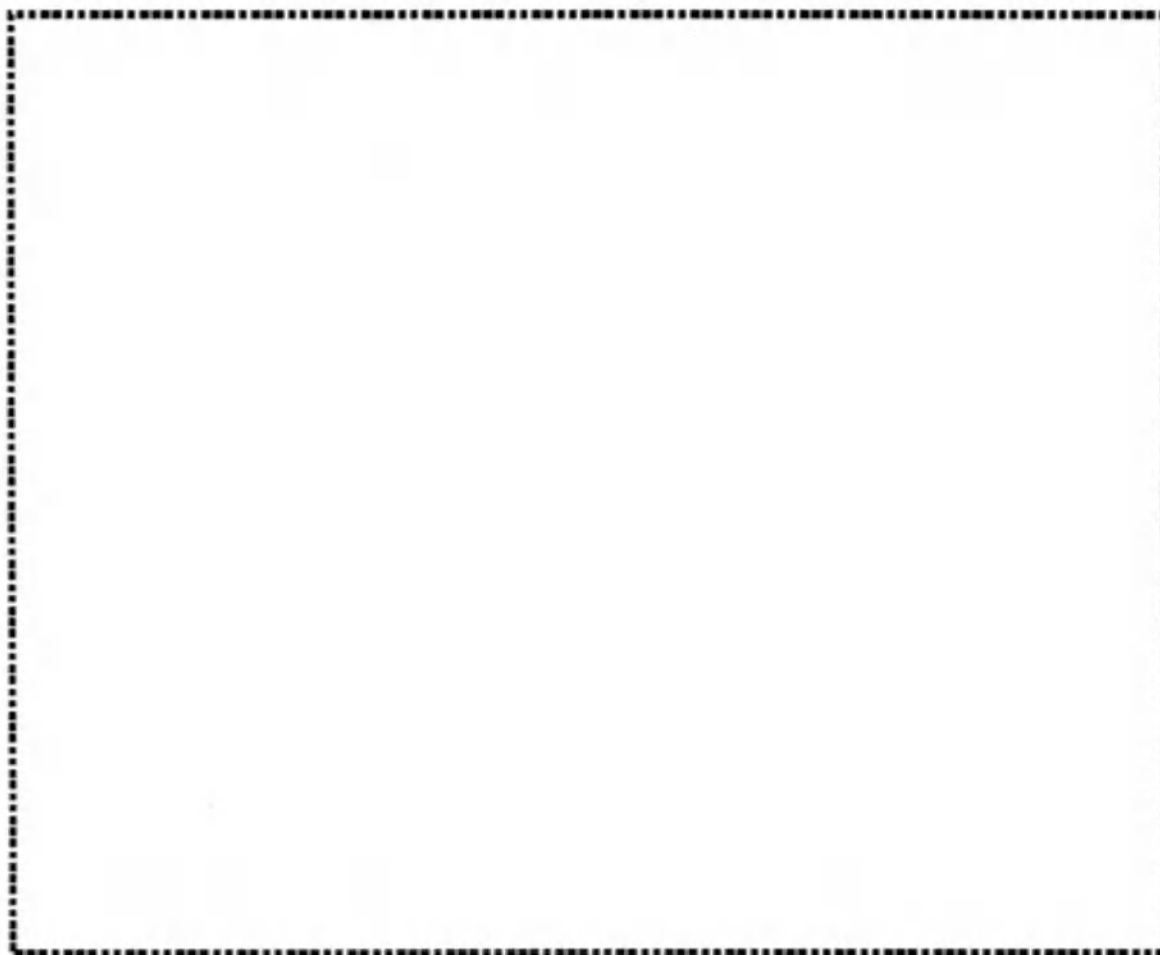
Volume: 8mL

Focusing Fluid for Urine Sediment Analyzer

LOT



REV.



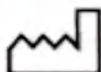
Оригинал макета этикетки комплектующей из состава набора.
Контрольный материал для проверки фокусировки камеры FC 23 (URIT FC 23)

URIT QC 22

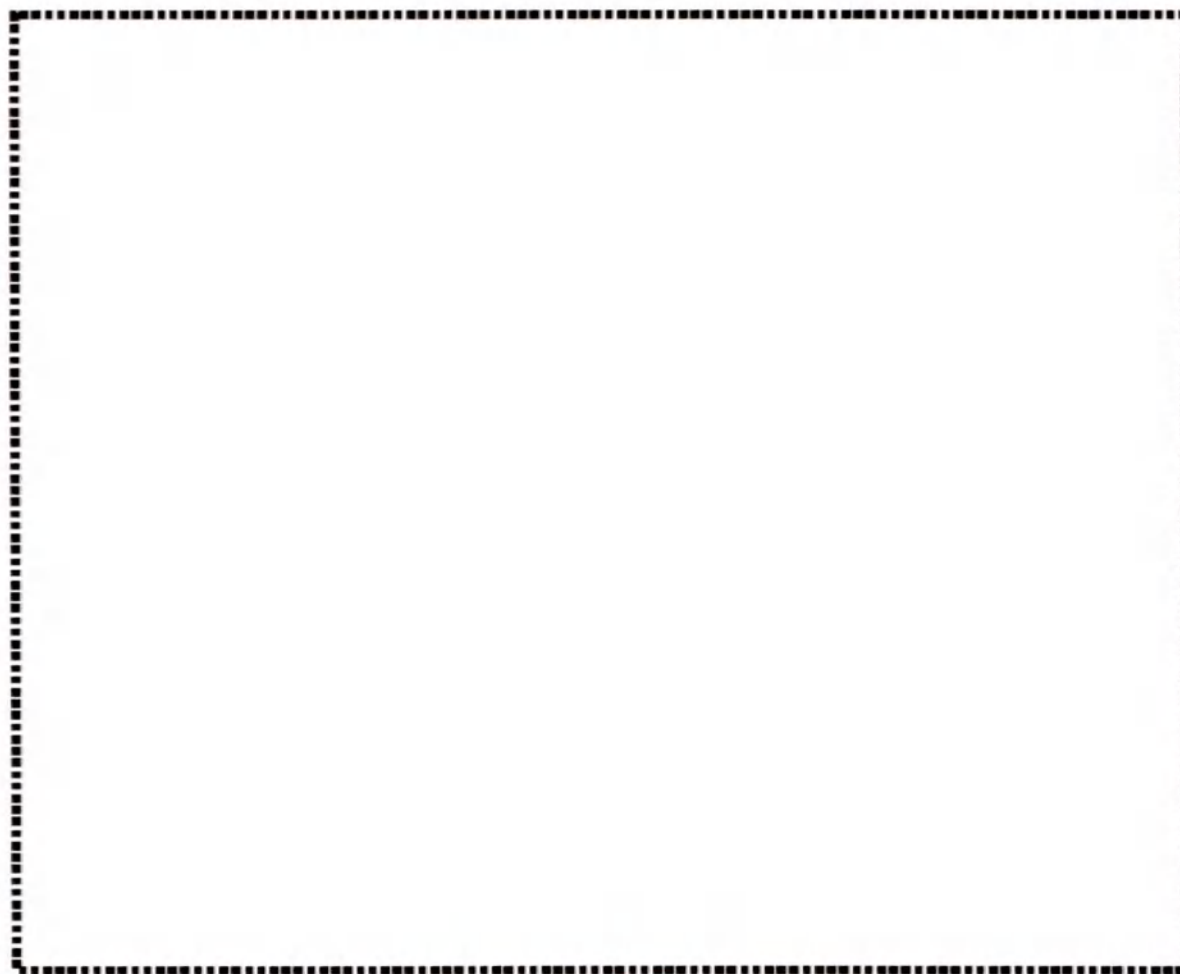
LEVEL-1
Volume: 8mL

Control Material for Urine Sediment Analyzer

LOT



REV:



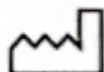
Оригинал макета этикетки комплектующей из состава набора.
Контрольный материал QC22 Уровень 1 (URIT QC22)

URIT QC 22

LEVEL-2
Volume: 8mL

Control Material for Urine Sediment Analyzer

LOT



REV:



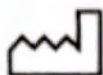
Оригинал макета этикетки комплектующей из состава набора.
Контрольный материал QC22 Уровень 2 (URIT QC22)

URIT QC 22

LEVEL-3
Volume: 8mL

Control Material for Urine Sediment Analyzer

LOT



REV:



Оригинал макета этикетки комплектующей из состава набора.
Контрольный материал QC22 Уровень 3 (URIT QC22)

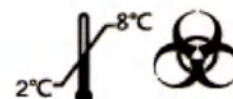


Model: CBUQC 33

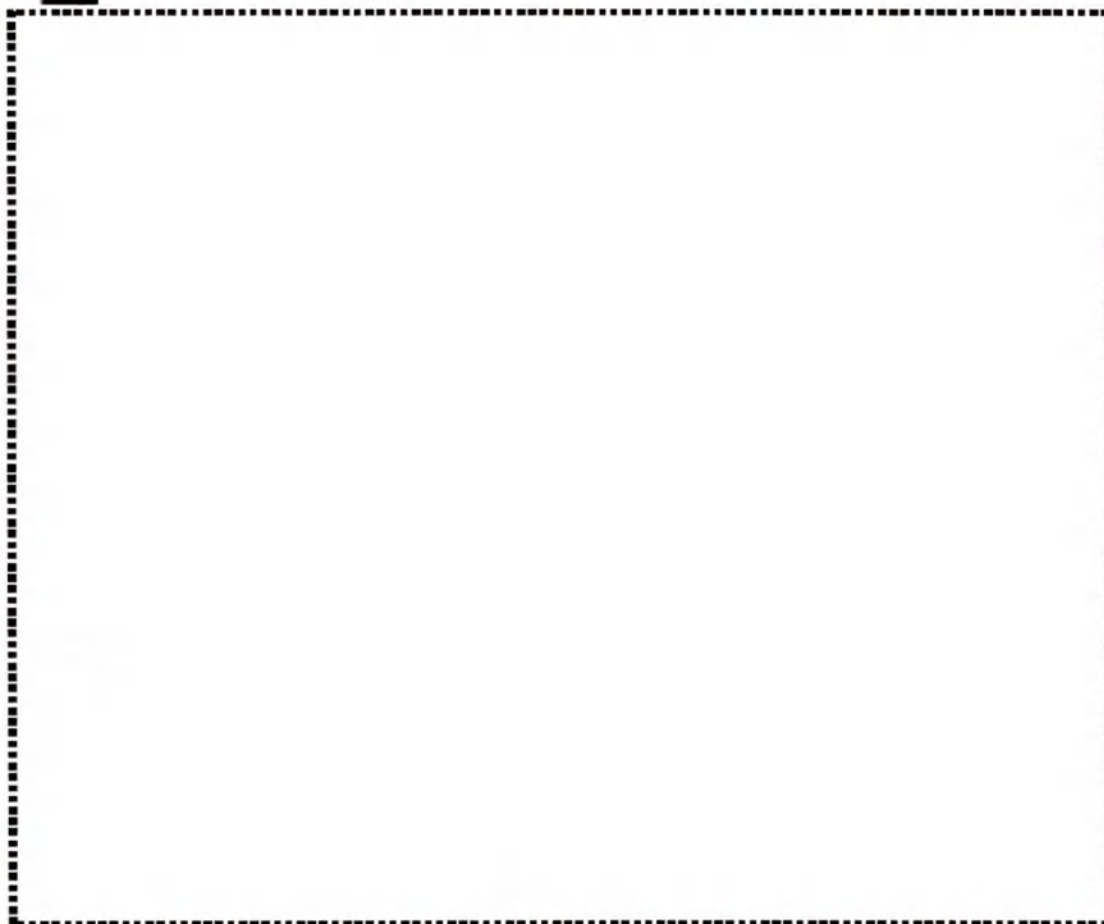
Volume: 8mL

Negative

LOT



IVD



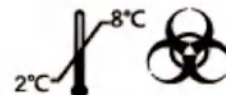
Refer to the instruction

Version:

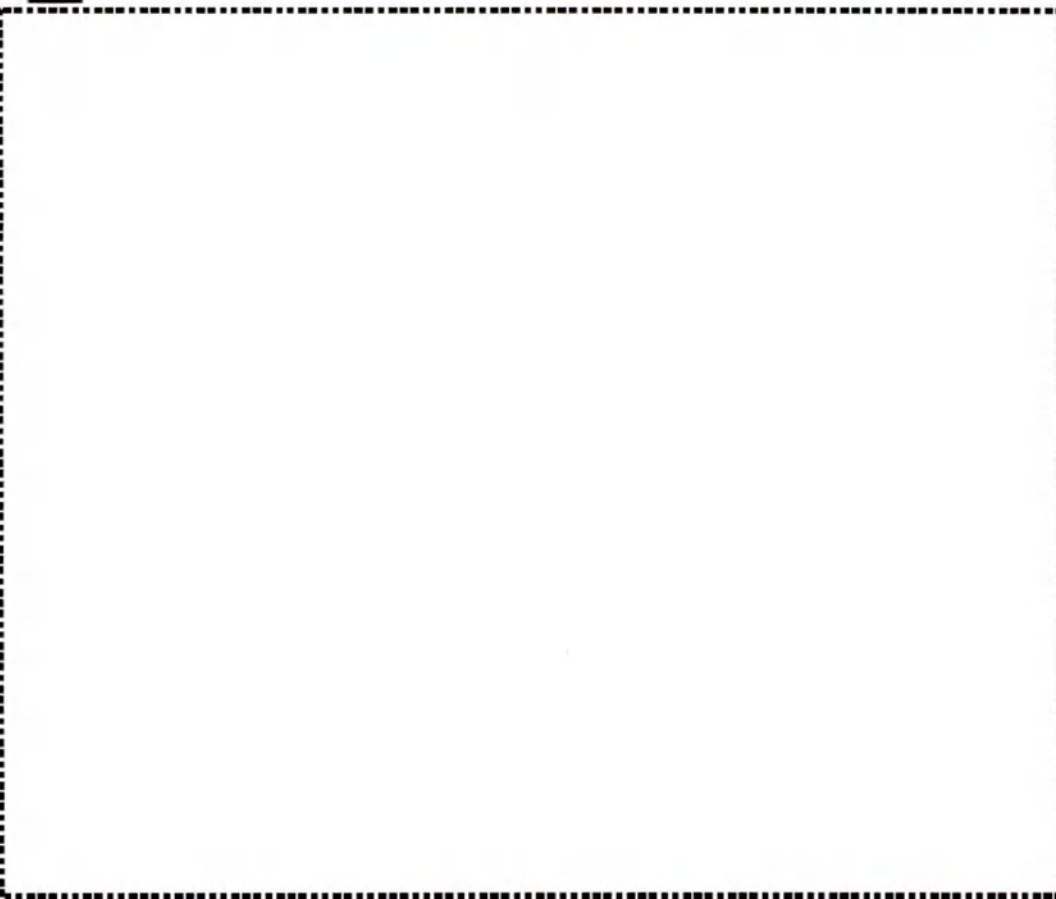
Оригинал макета этикетки комплектующей из состава набора.
Контрольный материал CBUQC 33 (Отрицательный контроль)

Model: CBUQC 33 **Volume: 8mL** **Positive**

LOT



IVD



Refer to the instruction

Version:

Оригинал макета этикетки комплектующей из состава набора.
Контрольный материал CBUQC 33 (Положительный контроль)

**Макеты этикеток потребительской упаковки (коробки из картона)
и потребительская упаковка (коробки из картона) с нанесенной этикеткой**

Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 1	
Описание	Количество
Контрольный материал CBUQC 33 (CBUQC 33), отрицательный контроль - 2 фл. по 8 мл	1 уп.
Контрольный материал CBUQC 33 (CBUQC 33), положительный контроль - 2 фл. по 8 мл	
Паспорт значений контрольных материалов CBUQC 33 (CBUQC 33) – 1 шт.	
Инструкция по применению комплекта	1 шт.

Меры предосторожности

Не использовать контроли с истекшим сроком годности

Не использовать при повреждении первичной упаковки

Условия использования и хранения

Только для использования в диагностике in vitro
(клиническая лабораторная диагностика)

Не замораживать

URIT Medical Electronic Co., Ltd. (УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.)
 № D-07 Information Industry District, High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China (Китай)

Уполномоченный представитель производителя на территории России
 АО «СОЛТ»
 197046, г. Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308
 РУ № _____ от _____ г.
 Масса нетто _____ Масса брутто _____

*Макет этикетки потребительской упаковки медицинского изделия
«Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 1»*

**Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 2**



Описание	Количество
Контроль URIT UQ-14 (UQ-14), раствор 1 - 1 фл. по 8 мл;	1 уп.
Контроль URIT UQ-14 (UQ-14), раствор 2 - 1 фл. по 8 мл;	
Контроль URIT UQ-14 (UQ-14), раствор 3 - 1 фл. по 8 мл;	
Паспорт значений контролей URIT UQ-14 (UQ-14) - 1 шт.	
Инструкция по применению комплекта	1 шт.



См. на упаковке



См. на упаковке



См. на упаковке

Меры предосторожности

Не использовать контроли с истекшим сроком годности
Не использовать при повреждении первичной упаковки

Условия использования и хранения

Только для использования в диагностике in vitro
(клиническая лабораторная диагностика)
Не замораживать



URIT Medical Electronic Co., Ltd. (УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.)

№ D-07 Information Industry District, High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China (Китай)

Уполномоченный представитель производителя на территории России

АО «СОЛТ»

197046, г. Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308

РУ № _____ от _____ г.

Масса нетто _____ Масса брутто _____

*Макет этикетки потребительской упаковки медицинского изделия
«Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 2»*

**Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 3**



Описание	Количество
Контроль модуля SG Уровень 1 (SG Control Level 1) - 1 фл. по 8 мл	1 уп.
Контроль модуля SG Уровень 2 (SG Control Level 2) - 1 фл. по 8 мл	
Контроль модуля SG Уровень 3 (SG Control Level 3) - 1 фл. по 8 мл	
Паспорт значений контролей модуля SG - 1 шт.	
Инструкция по применению комплекта	1 шт.



См. на упаковке



См. на упаковке



См. на упаковке

Меры предосторожности

Не использовать контроли с истекшим сроком годности
Не использовать при повреждении первичной упаковки

Условия использования и хранения

Только для использования в диагностике in vitro
(клиническая лабораторная диагностика)
Не замораживать



URIT Medical Electronic Co., Ltd. (УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.)

№ D-07 Information Industry District, High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China (Китай)

Уполномоченный представитель производителя на территории России

АО «СОЛТ»

197046, г. Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308

РУ № _____ от _____ г.

Масса нетто _____ Масса брутто _____

*Макет этикетки потребительской упаковки медицинского изделия
«Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 3»*

**Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 4**



Описание	Количество
Контроль мутности Уровень 1 (Turbidity Control Level 1) – 1 фл. по 8 мл	1 уп.
Контроль мутности Уровень 2 (Turbidity Control Level 2) – 1 фл. по 8 мл	
Паспорт значений контролей мутности - 1 шт.	
Инструкция по применению комплекта	1 шт.



См. на упаковке



См. на упаковке



См. на упаковке

Меры предосторожности

Не использовать контроли с истекшим сроком годности
Не использовать при повреждении первичной упаковки

Условия использования и хранения

Только для использования в диагностике in vitro
(клиническая лабораторная диагностика)
Не замораживать



URIT Medical Electronic Co., Ltd. (УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.)

№ D-07 Information Industry District, High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China (Китай)

Уполномоченный представитель производителя на территории России

АО «СОЛТ»

197046, г. Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308

РУ № _____ от _____ г.

Масса нетто _____ Масса брутто _____

*Макет этикетки потребительской упаковки медицинского изделия
«Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 4»*

**Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 5**



Описание	Количество
Контроль цвета (красный) (Color Control Red) 1 фл. по 8 мл	1 уп.
Контроль цвета (желтый) (Color Control Yellow) - 1 фл. по 8 мл	
Контроль цвета (зеленый) (Color Control Green) - 1 фл. по 8 мл	
Паспорт значений контролей цвета - 1 шт.	
Инструкция по применению комплекта	1 шт.



См. на упаковке



См. на упаковке



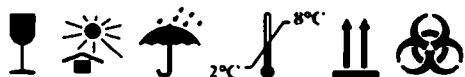
См. на упаковке

Меры предосторожности

Не использовать контроли с истекшим сроком годности
Не использовать при повреждении первичной упаковки

Условия использования и хранения

Только для использования в диагностике in vitro
(клиническая лабораторная диагностика)
Не замораживать



URIT Medical Electronic Co., Ltd. (УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.)

№ D-07 Information Industry District, High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China (Китай)

Уполномоченный представитель производителя на территории России

АО «СОЛТ»

197046, г. Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308

РУ № _____ от _____ г.

Масса нетто _____ Масса брутто _____

*Макет этикетки потребительской упаковки медицинского изделия
«Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 5»*

**Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 6**



Описание	Количество
Контрольный материал для проверки фокусировки камеры FC 23 (URIT FC 23) – 4 фл. по 8 мл	1 уп.
Паспорт значений контрольного материала для проверки фокусировки камеры FC 23 - 1 шт.	
Инструкция по применению комплекта	1 шт.



См. на упаковке



См. на упаковке



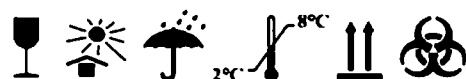
См. на упаковке

Меры предосторожности

Не использовать контроли с истекшим сроком годности
Не использовать при повреждении первичной упаковки

Условия использования и хранения

Только для использования в диагностике in vitro
(клиническая лабораторная диагностика)
Не замораживать



URIT Medical Electronic Co., Ltd. (УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.)

№ D-07 Information Industry District, High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China (Китай)

Уполномоченный представитель производителя на территории России

АО «СОЛТ»

197046, г. Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308

РУ № _____ от _____ г.

Масса нетто _____ Масса брутто _____

*Макет этикетки потребительской упаковки медицинского изделия
«Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 6»*

**Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 7**



Описание	Количество
Контрольный материал QC22 Уровень 1 (URIT QC 22 Level 1) - 4 фл. по 8 мл	1 уп.
Паспорт значений контрольного материала QC22 Уровень 1 - 1 шт.	
Инструкция по применению комплекта	1 шт.



См. на упаковке



См. на упаковке



См. на упаковке

Меры предосторожности

Не использовать контроли с истекшим сроком годности
Не использовать при повреждении первичной упаковки

Условия использования и хранения

Только для использования в диагностике in vitro
(клиническая лабораторная диагностика)
Не замораживать



URIT Medical Electronic Co., Ltd. (УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.)

№ D-07 Information Industry District, High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China (Китай)

Уполномоченный представитель производителя на территории России

АО «СОЛТ»

197046, г. Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308

РУ № _____ от _____ г.

Масса нетто _____ Масса брутто _____

*Макет этикетки потребительской упаковки медицинского изделия
«Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 7»*

**Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 8**



Описание	Количество
Контрольный материал QC22 Уровень 2 (URIT QC 22 Level 2) 4 фл. по 8 мл	1 уп.
Паспорт значений контрольного материала QC22 Уровень 2 - 1 шт.	
Инструкция по применению комплекта	1 шт.



См. на упаковке



См. на упаковке



См. на упаковке

Меры предосторожности

Не использовать контроли с истекшим сроком годности
Не использовать при повреждении первичной упаковки

Условия использования и хранения

Только для использования в диагностике in vitro
(клиническая лабораторная диагностика)
Не замораживать



URIT Medical Electronic Co., Ltd. (УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.)

№ D-07 Information Industry District, High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China (Китай)

Уполномоченный представитель производителя на территории России

АО «СОЛТ»

197046, г. Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308

РУ № _____ от _____ г.

Масса нетто _____ Масса брутто _____

*Макет этикетки потребительской упаковки медицинского изделия
«Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 8»*

**Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 9**



Описание	Количество
Контрольный материал QC22 Уровень 3 (URIT QC 22 Level 3) 4 фл. по 8 мл	1 уп.
Паспорт значений контрольного материала QC22 Уровень 3 - 1 шт.	
Инструкция по применению комплекта	1 шт.



См. на упаковке



См. на упаковке



См. на упаковке

Меры предосторожности

Не использовать контроли с истекшим сроком годности
Не использовать при повреждении первичной упаковки

Условия использования и хранения

Только для использования в диагностике in vitro
(клиническая лабораторная диагностика)
Не замораживать



URIT Medical Electronic Co., Ltd. (УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.)

№ D-07 Information Industry District, High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China (Китай)

Уполномоченный представитель производителя на территории России

АО «СОЛТ»

197046, г. Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308

РУ № _____ от _____ г.

Масса нетто _____ Масса брутто _____

*Макет этикетки потребительской упаковки медицинского изделия
«Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 9»*

**Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 10**



Описание	Количество
Контрольный материал CBUQC 33 (CBUQC 33), отрицательный контроль - 2 фл. по 8 мл	1 уп.
Контрольный материал CBUQC 33 (CBUQC 33), положительный контроль - 2 фл. по 8 мл	
Паспорт значений контрольных материалов CBUQC 33 (CBUQC 33) - 1 шт.	
Контроль модуля SG Уровень 1 (SG Control Level 1) - 1 фл. по 8 мл	1 уп.
Контроль модуля SG Уровень 2 (SG Control Level 2) - 1 фл. по 8 мл	
Контроль модуля SG Уровень 3 (SG Control Level 3) - 1 фл. по 8 мл	
Паспорт значений контролей модуля SG - 1 шт.	
Контроль мутности Уровень 1 (Turbidity Control Level 1) - 1 фл. по 8 мл	1 уп.
Контроль мутности Уровень 2 (Turbidity Control Level 2) - 1 фл. по 8 мл	
Паспорт значений контролей мутности - 1 шт.	
Контроль цвета (красный) (Color Control Red) - 1 фл. по 8 мл	1 уп.
Контроль цвета (желтый) (Color Control Yellow) - 1 фл. по 8 мл	
Контроль цвета (зеленый) (Color Control Green) - 1 фл. по 8 мл	
Паспорт значений контролей цвета - 1 шт.	
Контрольный материал для проверки фокусировки камеры FC 23 (URIT FC 23) - 4 фл. по 8 мл	1 уп.
Паспорт значений контрольного материала для проверки фокусировки камеры FC 23 - 1 шт.	
Инструкция по применению комплекта	1 шт.



См. на упаковке



См. на упаковке



См. на упаковке

Меры предосторожности

Не использовать контроли с истекшим сроком годности
Не использовать при повреждении первичной упаковки

Условия использования и хранения

Только для использования в диагностике in vitro
(клиническая лабораторная диагностика)
Не замораживать



URIT Medical Electronic Co., Ltd. (УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.)

№ D-07 Information Industry District, High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China (Китай)

Уполномоченный представитель производителя на территории России

АО «СОЛТ»

197046, г. Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308

РУ № _____ от _____ г.

Масса нетто _____ Масса брутто _____

*Макет этикетки потребительской упаковки медицинского изделия
«Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 10»*

**Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 11**



Описание	Количество
Контроль URIT UQ-14 (UQ-14), раствор 1 - 1 фл. по 8 мл	1 уп.
Контроль URIT UQ-14 (UQ-14), раствор 2 - 1 фл. по 8 мл	
Контроль URIT UQ-14 (UQ-14), раствор 3 - 1 фл. по 8 мл	
Паспорт значений контролей URIT UQ-14 (UQ-14) - 1 шт.	
Контрольный материал QC22 Уровень 1 (URIT QC 22 Level 1) - 4 фл. по 8 мл	1 уп.
Паспорт значений контрольного материала QC22 Уровень 1 - 1 шт.	
Контрольный материал QC22 Уровень 2 (URIT QC 22 Level 2) - 4 фл. по 8 мл	1 уп.
Паспорт значений контрольного материала QC22 Уровень 2 - 1 шт.	
Контрольный материал QC22 Уровень 3 (URIT QC 22 Level 3) - 4 фл. по 8 мл	1 уп.
Паспорт значений контрольного материала QC22 Уровень 3 - 1 шт.	
Контроль модуля SG Уровень 1 (SG Control Level 1) - 1 фл. по 8 мл	
Контроль модуля SG Уровень 2 (SG Control Level 2) - 1 фл. по 8 мл	
Контроль модуля SG Уровень 3 (SG Control Level 3) - 1 фл. по 8 мл	1 уп.
Паспорт значений контролей модуля SG - 1 шт.	
Контроль мутности Уровень 1 (Turbidity Control Level 1) - 1 фл. по 8 мл	
Контроль мутности Уровень 2 (Turbidity Control Level 2) - 1 фл. по 8 мл	
Паспорт значений контролей мутности - 1 шт.	1 уп.
Контроль цвета (красный) (Color Control Red) - 1 фл. по 8 мл	
Контроль цвета (желтый) (Color Control Yellow) - 1 фл. по 8 мл	
Контроль цвета (зеленый) (Color Control Green) - 1 фл. по 8 мл	
Паспорт значений контролей цвета - 1 шт.	1 уп.
Контрольный материал для проверки фокусировки камеры FC 23 (URIT FC 23) - 4 фл. по 8 мл	
Паспорт значений контрольного материала для проверки фокусировки камеры FC 23 - 1 шт.	1 шт.
Инструкция по применению комплекта	



См. на упаковке



См. на упаковке



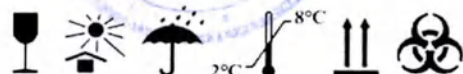
См. на упаковке

Меры предосторожности

Не использовать контроли с истекшим сроком годности
Не использовать при повреждении первичной упаковки

Условия использования и хранения

Только для использования в диагностике in vitro
(клиническая лабораторная диагностика)
Не замораживать



URIT Medical Electronic Co., Ltd. (УРИТ Медикал Электроник Ко., Лтд.)

№ D-07 Information Industry District, High-Tech Zone, Guilin, Guangxi 541004, P.R.China (Китай)

Уполномоченный представитель производителя на территории России

АО «СОЛТ»

197046, г. Санкт-Петербург, ул. Чапаева, д. 3, литер Б, офис 308

РУ № _____ от _____ г.

Масса нетто _____ Масса брутто _____

*Макет этикетки потребительской упаковки медицинского изделия
«Набор материалов для проведения контроля качества анализаторов мочи
серии UC, серии UD, серии US, серии URIT. Комплект 11»*

Прочито и скреплено печатью
на 60 листах
Генеральный директор
АО «СОЛТ»
Заяц В.В.

