



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت Cholesterol

با روش CHOD-PAP

HITACHI 717

TEST	Chol
ASSAY CODE	1 - 50 - 0
SAMPLE VOLUME	3 - 3
R1 VOLUME	300 - 100 - NO
R2 VOLUME	0 - 20 - NO
WAVELENGTH	700 - 505
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	500
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 0
PROZONE LIMIT	0 - 0
EXPECTED VALUE	0 - 200
PANIC VALUE	5 - 500
INSTRUMENT FACTOR	1.0

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول Cholesterol در دمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار Cholesterol در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتور ها:

جهت کالیبره دستگاه، می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت Cholesterol در آنها با روش فوق تعیین شده استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتور ها

جایگاه کالیبراتور ها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت Triglycerides

با روش GPO-PAP

HITACHI 717

TEST	TG
ASSAY CODE	1 - 50 - 0
SAMPLE VOLUME	3 - 3
R1 VOLUME	300 - 100 - NO
R2 VOLUME	0 - 20 - NO
WAVELENGTH	700 - 505
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	500
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 1
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	0 - 200
PANIC VALUE	5 - 700
INSTRUMENT FACTOR	1.0

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول Triglycerides در دمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار Triglycerides در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتور ها:

جهت کالیبر دستگاه، می توانید از کالیبراتورهایی که خلطت Triglycerides در آنها با روش فوق تعیین شده استفاده نمایید.

* خلطت کالیبراتور ها

جایگاه کالیبراتور ها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت HDL

با روش Direct Enzymatic

HITACHI 717

TEST	HDL
ASSAY CODE	2 - 24 - 50
SAMPLE VOLUME	3 - 3
R1 VOLUME	240 - 50 - NO
R2 VOLUME	80 - 20 - NO
WAVELENGTH	700 - 570
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	500
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 0
PROZONE LIMIT	0 - 0
EXPECTED VALUE	35 - 80
PANIC VALUE	5 - 160
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول HDL در دمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار HDL در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتور ها:

جهت کالیبر دستگاه، می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت HDL در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتور ها

جایگاه کالیبراتور ها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت LDL

با روش Direct Enzymatic

HITACHI 717

TEST	LDL
ASSAY CODE	2 - 24 - 50
SAMPLE VOLUME	3 - 3
R1 VOLUME	240 - 50 - NO
R2 VOLUME	80 - 20 - NO
WAVELENGTH	700 - 570
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	500
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 1
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	0 - 130
PANIC VALUE	0 - 500
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول LDL در نمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت ، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار LDL در آنها باروش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتورها:

جهت کالیبر دستگاه، می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت LDL در آنها باروش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتورها

جایگاه کالیبراتورها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت Iron

با روش Ferrozine

HITACHI 717

TEST	Iron
ASSAY CODE	2 - 24 - 50
SAMPLE VOLUME	20 - 20
R1 VOLUME	240 - 100 - NO
R2 VOLUME	60 - 20 - NO
WAVELENGTH	0 - 570
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	1000
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 1
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	65 - 175
PANIC VALUE	5 - 400
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول Iron در تمامی 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار Iron در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتور ها:

جهت کالیبره دستگاه، می توانید از کالیبراتورهایی که غلظت Iron در آنها با روش فوق تعیین شده استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتور ها

جایگاه کالیبراتور ها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت TIBC

با روش Colorimetric

HITACHI 717

TEST	TIBC
ASSAY CODE	2 - 24 - 50
SAMPLE VOLUME	18 - 18
R1 VOLUME	250 - 100 - NO
R2 VOLUME	75 - 20 - NO
WAVELENGTH	800 - 660
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	1000
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - D
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	250 - 450
PANIC VALUE	85 - 680
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول TIBC در دمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار TIBC در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتور ها:

جهت کالیبر دستگاه می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت TIBC در آنها با روش فوق تعیین شده استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتور ها

جایگاه کالیبراتور ها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت Ferritin

با روش Turbidimetry

HITACHI 717

TEST	Ferritin
ASSAY CODE	2 - 30 - 50
SAMPLE VOLUME	20 - 20
R1 VOLUME	160 - 100 - NO
R2 VOLUME	40 - 20 - NO
WAVELENGTH	700 - 540
CALIBR. METHOD	3 - 4 - 6
STD. 1 CONC. POS.	0.0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	* - #
STD. 4 CONC. POS.	* - #
STD. 5 CONC. POS.	* - #
STD. 6 CONC. POS.	* - #
SD LIMIT	999
DUPLICATE LIMIT	2000
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 1
PROZONE LIMIT	0 - 1.
EXPECTED VALUE	20 - 220
PANIC VALUE	0 - 900
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول Ferritin در دمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار Ferritin در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتور ها:

جهت کالیبر دستگاه می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت Ferritin در آنها با روش فوق تعیین شده استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتور ها

جایگاه کالیبراتور ها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت Total Bilirubin با روش Modified DPD

HITACHI 717

TEST	TB
ASSAY CODE	2 - 24 - 50
SAMPLE VOLUME	7 - 7
R1 VOLUME	240 - 50 - NO
R2 VOLUME	60 - 20 - NO
WAVELENGTH	700 - 546
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0.00 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	1000
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 1
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	0 - 1.2
PANIC VALUE	0 - 25
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول TB در دمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار TB در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتور ها:

جهت کالیبر دستگاه، می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت TB در آنها با روش فوق تعیین شده استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتور ها

جایگاه کالیبراتور ها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت Direct Bilirubin با روش Modified DPD

HITACHI 717

TEST	DB
ASSAY CODE	2 - 24 - 50
SAMPLE VOLUME	20 - 20
R1 VOLUME	240 - 50 - NO
R2 VOLUME	60 - 20 - NO
WAVELENGTH	700 - 546
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0.00 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	1000
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 1
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	0 - 0.3
PANIC VALUE	0 - 15
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول DB در نمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار DB در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتور ها:

جهت کالیبره دستگاه، می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت DB در آنها با روش فوق تعیین شده استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتور ها

جایگاه کالیبراتور ها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیٹ LDH

با روش DGKC

HITACHI 717

TEST	LDH
ASSAY CODE	5 - 30 - 42
SAMPLE VOLUME	5 - 5
R1 VOLUME	200 - 100 - NO
R2 VOLUME	50 - 20 - NO
WAVELENGTH	415 - 340
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	300
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	4000 - D
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	225 - 480
PANIC VALUE	10 - 2400
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول ها :

محلول ها به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارند.

پایداری محلول ها :

پایداری محلول های LDH در نمای 2 تا 8 درجه سانتیگراد و تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار LDH در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتورها:

جهت کالیبراسیون دستگاه می توانید از کالیبراتورهایی که مقدار LDH در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتورها

جایگاه کالیبراتورها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت CPK

با روش DGKC

HITACHI 717

TEST	CPK
ASSAY CODE	5 - 30 - 45
SAMPLE VOLUME	10 - 10
R1 VOLUME	200 - 100 - NO
R2 VOLUME	50 - 20 - NO
WAVELENGTH	415 - 340
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	300
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	10000 - 1
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	24 - 195
PANIC VALUE	0 - 1000
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول ها :

محلول ها به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارند.

پایداری محلول ها :

پایداری محلول های CPK در نمای 2 تا 8 درجه سانتیگراد و تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار CPK در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتورها:

جهت کالیبراسیون دستگاه می توانید از کالیبراتورهایی که مقدار CPK در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتورها

جایگاه کالیبراتورها



Perslan Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت CK-MB

با روش Immunoinhibition

HITACHI 717

TEST	CK-MB
ASSAY CODE	5 - 35 - 50
SAMPLE VOLUME	12
R1 VOLUME	200 - 50 - NO
R2 VOLUME	50 - 20 - NO
WAVELENGTH	415 - 340
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	500
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	11000 - I
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	0 - 24
PANIC VALUE	2 - 318
INSTRUMENT FACTOR	1.0

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول CK-MB در دمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار CK-MB در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتور ها:

جهت کالیبر دستگاه، می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت CK-MB در آنها با روش فوق تعیین شده استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتور ها

جایگاه کالیبراتور ها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت Zinc

با روش PAPS

HITACHI 717

TEST	Zn
ASSAY CODE	1 - 50 - 0
SAMPLE VOLUME	15 - 15
R1 VOLUME	300 - 100 - NO
R2 VOLUME	0 - 20 - NO
WAVELENGTH	700 - 570
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	2000
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 1
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	70 - 127
PANIC VALUE	5 - 400
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول Zinc در نمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار Zinc در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتورها:

جهت کالیبر دستگاه می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت Zinc در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

غلظت کالیبراتورها *

جابجای کالیبراتورها #



HITACHI 717

TEST	CU
ASSAY CODE	1 - 50 - 0
SAMPLE VOLUME	15 - 15
R1 VOLUME	300 - 100 - NO
R2 VOLUME	0 - 20 - NO
WAVELENGTH	700 - 570
CALIBR. METHOD	1 - 0 - 0
STD. 1 CONC. POS.	0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	0 - 0
STD. 4 CONC. POS.	0 - 0
STD. 5 CONC. POS.	0 - 0
STD. 6 CONC. POS.	0 - 0
SD LIMIT	0.1
DUPLICATE LIMIT	2000
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 1
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	70 - 127
PANIC VALUE	5 - 400
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول CU در دمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار CU در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتورها:

جهت کالیبر دستگاه می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت CU در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

غلظت کالیبراتورها *

حایگاه کالیبراتورها #



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت CRP

با روش Immunoinhibition

HITACHI 717

TEST	CRP
ASSAY CODE	1 - 30 - 0
SAMPLE VOLUME	3
R1 VOLUME	240 - 50 - NO
R2 VOLUME	60 - 20 - NO
WAVELENGTH	0 - 600
CALIBR. METHOD	3 - 1 - 6
STD. 1 CONC. POS.	0.0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	* - #
STD. 4 CONC. POS.	* - #
STD. 5 CONC. POS.	* - #
STD. 6 CONC. POS.	* - #
SD LIMIT	999
DUPLICATE LIMIT	2000
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 1
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	0 - 6
PANIC VALUE	0 - 80
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول CRP در دمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار CRP در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتور ها:

جهت کالیبر دستگاه، می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت CRP در آنها با روش فوق تعیین شده استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتور ها

جایگاه کالیبراتور ها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت D-DIMER

با روش Turbidimetry

HITACHI 717

TEST	D-DIMER
ASSAY CODE	2 - 30 - 50
SAMPLE VOLUME	12 - 12
R1 VOLUME	210 - 100 - NO
R2 VOLUME	70 - 20 - NO
WAVELENGTH	0 - 660
CALIBR. METHOD	3 - 4 - 6
STD. 1 CONC. POS.	0.0 - 1
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	* - #
STD. 4 CONC. POS.	* - #
STD. 5 CONC. POS.	* - #
STD. 6 CONC. POS.	* - #
SD LIMIT	999
DUPLICATE LIMIT	500
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 1
PROZONE LIMIT	0 - L
EXPECTED VALUE	0 - 0.6
PANIC VALUE	0 - 12
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول D-DIMER در تمامی 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ منتهی بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار D-DIMER در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتورها:

جهت کالیبره دستگاه، می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت D-DIMER در آنها با روش فوق تعیین شده استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتورها

جایگاه کالیبراتورها



Persian Tajhiz System
Medical Equipment, Diagnostics and Consumables

کیت B2M

با روش Latex Enhanced IT

HITACHI 717

TEST	B2M
ASSAY CODE	2 - 30 - 50
SAMPLE VOLUME	3 - 3
R1 VOLUME	240 - 100 - NO
R2 VOLUME	80 - 20 - NO
WAVELENGTH	800 - 570
CALIBR. METHOD	3 - 4 - 5
STD. 1 CONC. POS.	0.00 - #
STD. 2 CONC. POS.	* - #
STD. 3 CONC. POS.	* - #
STD. 4 CONC. POS.	* - #
STD. 5 CONC. POS.	* - #
STD. 6 CONC. POS.	
SD LIMIT	999
DUPLICATE LIMIT	32000
SENSITIVITY LIMIT	0
ABS. LIMIT(INC/DEC)	0 - 1
PROZONE LIMIT	0 - 1.
EXPECTED VALUE	0.8 - 1.8
PANIC VALUE	0 - 5
INSTRUMENT FACTOR	1.00

روش آماده سازی محلول :

محلول معرف به صورت آماده مصرف در داخل کیت قرار دارد.

پایداری محلول :

پایداری محلول B2M در دمای 2 تا 8 درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

کنترل ها:

جهت کنترل صحت، می توانید از سرم کنترل هایی که مقدار B2M در آنها با روش فوق تعیین شده است استفاده نمایید.

کالیبراتور ها:

جهت کالیبر دستگاه، می توانید از کالیبراتور هایی که غلظت B2M در آنها با روش فوق تعیین شده استفاده نمایید.

* غلظت کالیبراتور ها

جایگاه کالیبراتور ها