



شرکت دلتا درمان پارت
سیستم های آزمایشگاهی و مواد مصرفی



دفتر مرکزی: تهران، میدان آرژانتین، خیابان الوند، خیابان سی و پنجم، پلاک ۱۳، طبقه پنجم

تلفن: ۸۸۷۷۵۶۵۶ - ۸۸۷۷۳۶۶۰ - ۸۸۷۷۰۶۵۸ - ۸۸۸۵۶۳۸۵ - ۸۸۸۵۶۴۱۰

فکس: ۸۸۸۵۶۴۰۳

ایمیل: info@delta-dp.ir

وب سایت: www.delta-dp.ir

کیت ACE
روش UV/KINETIC
روش آماده سازی محلول:

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

بایداری محلول:

بایداری محلول ACE در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علظت
جایگاه

Test	ACE			Test Name	ACE			Unit	U/L		
Data Mode	On Board			Report Name	ACE						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >					
Age	(M)			(F)			-99999 99999				
0	Y	0	0	0	0						
0	Y	13.3	63.9	13.3	63.9						
Technical Limit < Serum >						< Urine >					
5.8 120						-99999 99999					
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	30	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	30	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		30	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		30	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		30	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		30	0	0	0		(6)			
Test	ACE			Wavelength (2nd/Primary)			700 340				
Assay Code	2Point End 10 0			Diluent/Rgt.Stability			w 0				
Assay Point	15 31 0 0			< Serum >			< Urine >				
S.Vol.(Normal)	30 0 0			30 0 0							
S.Vol.(Decrease)	15 0 0			15 0 0							
S.Vol.(Increase)	50 0 0			50 0 0							
ABS. Limit	0			0			Decrease				
Prozone Limit	0			0			Lower				
Reagent	R1	300	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R3	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
Calibration Type	Linear			2	2	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			0.1				
	Span	0		Duplication Limit			500				
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0				
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000 32000				
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit							
	Bottle	Cancel									

کیت ADA

روش COLOUR / ENZ

روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول ADA در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علظت
جایگاه

Test	ADA			Test Name	ADA			Unit	U/L		
Data Mode	On Board			Report Name	ADA						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >					
Age	(M)			(F)			-99999 99999				
0	Y	0	0	0	0						
0	Y	0	15	0	15						
Technical Limit < Serum >						< Urine >					
0			200			-99999			99999		
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0.0	#	6	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	6	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		6	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		6	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		6	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		6	0	0	0		(6)	0		

Test	ADA			Wavelength (2nd/Primary)			700 546			
Assay Code	RATE-A 10 0			Diluent/Rgt.Stability			w 0			
Assay Point	24 31 0 0			< Serum >			< Urine >			
S.Vol.(Normal)	6 0 0			6 0 0						
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0						
S.Vol.(Increase)	12 0 0			12 0 0						
ABS. Limit	15000			0			Increase			
Prozone Limit	0			0			Lower			
Reagent	R1	200	0	سه ریفم لول بارکد	0					
	R2	0	0	سه ریفم لول بارکد	0					
	R3	100	0	سه ریفم لول بارکد	0					
	R4	0	0	سه ریفم لول بارکد	0					
Calibration Type	Linear			2	2	0				
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			0.1			
	Span	0		Duplication Limit			500			
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0			
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000 32000			
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit						
	Bottle	Cancel								

ALBUMIN کیت
BCG روش
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول ALB در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت
جایگاه**

Test	ALB			Test Name	ALB			Unit	g/dl			
Data Mode	On Board			Report Name	ALB							
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0			
								b	0			
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >						
Age				(M)				(F)				
0	Y	0	0	0	0	0	0	0	0	-99999	99999	
0	Y	0	0	0	0	0	0	0	0			
0	Y	3.5	5	3.5	5	3.5	5					
Technical Limit < Serum >						< Urine >						
			1				6				-99999	99999
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No			
(1)	0.0	#	3	0	0	#		(1)	0			
(2)	*	#	3	0	0	#		(2)	0			
(3)	0		3	0	0	0		(3)	0			
(4)	0		3	0	0	0		(4)	0			
(5)	0		3	0	0	0		(5)	0			
(6)	0		3	0	0	0		(6)	0			

Test	ALB			Wavelength (2nd/Primary)			700	600	
Assay Code	1 point			Diluent/Rgt.Stability			w	0	
Assay Point	9	0	0	< Serum >			< Urine >		
S.Vol.(Normal)	3	0	0	3	0	0			
S.Vol.(Decrease)	3	0	0	3	0	0			
S.Vol.(Increase)	6	0	0	6	0	0			
ABS. Limit	0			0			Increase		
Prozone Limit	0			0			Lower		
Reagent	R1	300	0	سه رقم اول بارکد	0				
	R2	0	0	سه رقم اول بارکد	0				
	R3	0	0	سه رقم اول بارکد	0				
	R4	0	0	سه رقم اول بارکد	0				
Calibration Type	Linear			2	2	0			
Auto Time Out	Blank	0			SD Limit			0.1	
	Span	0			Duplication Limit			500	
	2 Point	0			Sensitivity Limit			0	
	Full	0			S1 Abs. Limit			-32000 32000	
Auto Change	Lot	Cancel			Componsated limit				
	Bottle	Cancel							

ALP کیت

DGKC روش

روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

* علظت
جایگاه

بایداری محلول ALP در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

Test	ALP			Test Name	ALP			Unit	U/L		
Data Mode	On Board			Report Name	ALP						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age			(M)			(F)					
0	Y		0	0	0	0	-99999 99999				
0	Y		0	0	0	0					
0	Y		80	306	64	306					
Technical Limit < Serum >	5 1000						< Urine >	-99999 99999			
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	5	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	5	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		5	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		5	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		5	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		5	0	0	0		(6)	0		
Test	ALP			Wavelength (2nd/Primary)	660 415						
Assay Code	RATE-A 10 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0						
Assay Point	19 28 0 0			< Serum >	< Urine >						
S.Vol.(Normal)	5 0 0			5 0 0			5 0 0				
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0			3 0 0				
S.Vol.(Increase)	10 0 0			10 0 0			10 0 0				
ABS. Limit	13000			0			Increase				
Prozone Limit	0			0			Lower				
Reagent	R1	240	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R3	60	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
Calibration Type	linear			2	2	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			0.1				
	Span	0		Duplication Limit			500				
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0				
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000 32000				
Auto Change Lot	Cancel			Componsated limit							
Bottle	Cancel										

کیت ALT

روش IFCC

روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

* علظت
جایگاه

بایداری محلول ALT در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

Test	ALT			Test Name	ALT			Unit	U/L			
Data Mode	On Board			Report Name	ALT							
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0			
								b	0			
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >						
Age	(M)			(F)			-99999 99999					
0	Y	0	0	0	0							
0	Y	0	40	0	32							
Technical Limit < Serum >						< Urine >						
			2	300			-99999			99999		
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No			
(1)	0.0	#	30	0	0	#		(1)	0			
(2)	*	#	30	0	0	#		(2)	0			
(3)	0		30	0	0	0		(3)	0			
(4)	0		30	0	0	0		(4)	0			
(5)	0		30	0	0	0		(5)	0			
(6)	0		30	0	0	0		(6)	0			

Test	ALT			Wavelength (2nd/Primary)			415 340	
Assay Code	RATE-A 10 0			Diluent/Rgt.Stability			w 0	
Assay Point	19 28 0 0			< Serum >			< Urine >	
S.Vol.(Normal)	30 0 0			30 0 0				
S.Vol.(Decrease)	15 0 0			15 0 0				
S.Vol.(Increase)	50 0 0			50 0 0				
ABS. Limit	6000			0			Decrease	
Prozone Limit	0			0			Lower	
Reagent	R1	240	0	سه رفقم اول بارکد	0			
	R2	0	0	سه رفقم اول بارکد	0			
	R3	60	0	سه رفقم اول بارکد	0			
	R4	0	0	سه رفقم اول بارکد	0			
Calibration Type	linear			2	2	0		
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			0.1	
	Span	0		Duplication Limit			500	
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0	
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000 32000	
Auto Change Lot	Cancel			Componsated limit				
Bottle	Cancel							

کیت AMYLASE

روش IFCC

روش آماده سازی محلول:

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

بایداری محلول:

* علظت
جایگاه

بایداری محلول AMY در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

Test	AMY			Test Name	AMY			Unit	U/L		
Data Mode	On Board			Report Name	AMY						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >				Expected Value < Urine >							
Age			(M)	(F)							
0	Y		0	0	-99999 99999						
0	Y		0	0							
0	Y		0	100							
0	Y		0	100							
Technical Limit < Serum >	5			2000	< Urine >						
					-99999 99999						
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	6	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	6	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		6	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		6	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		6	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		6	0	0	0		(6)	0		
Test	AMY			Wavelength (2nd/Primary)	660		415				
Assay Code	RATE-A			Diluent/Rgt.Stability	w		0				
Assay Point	6	15	0	< Serum >	< Urine >						
S.Vol.(Normal)	6	0	0	6	0	0					
S.Vol.(Decrease)	3	0	0	3	0	0					
S.Vol.(Increase)	12	0	0	12	0	0					
ABS. Limit	13000			0	Increase						
Prozone Limit	0			0	Lower						
Reagent	R1	300	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R3	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
Calibration Type	linear			2	2	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit				0.1			
	Span	0		Duplication Limit				500			
	2 Point	0		Sensitivity Limit				0			
	Full	0		S1 Abs. Limit				-32000 32000			
Auto Change Lot	Cancel			Componsated limit							
Bottle	Cancel										

کیت ASO
روش IMMUNOTURBIDIMETRIC
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول ASO در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت
جایگاه**

Test ASO		Test Name ASO		Unit IU/mL					
Data Mode On Board		Report Name ASO		Instrument Factor (Y=aX+b)					
Control Interval 0				a 1.0	b 0				
Expected Value < Serum >			Expected Value < Urine >						
Age	(M)	(F)	-99999 99999						
0 Y	0 0	0 0							
0 Y	0 200	0 200							
Technical Limit < Serum >			< Urine >						
0 800			-99999 99999						
STD	Conc.	Pos. #	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No
(1)	0	#	3	0	0	#		(1) 0	
(2)	*	#	3	0	0	#		(2) 0	
(3)	0		3	0	0	0		(3) 0	
(4)	0		3	0	0	0		(4) 0	
(5)	0		3	0	0	0		(5) 0	
(6)	0		3	0	0	0		(6) 0	

Test ASO		Assay Code 1 Point 5 0		Wavelength (2nd/Primary) 600	
Assay Point 15 0 0 0				Diluent/Rgt.Stability w 0	
		< Serum >		< Urine >	
S.Vol.(Normal)	3 0 0			3 0 0	
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0	
S.Vol.(Increase)	6 0 0			6 0 0	
ABS. Limit	32000	0		Increase	
Prozone Limit	0	0		Lower	
Reagent	R1 200 0	سه ریف اول بارکد 0			
	R2 50 0	سه ریف اول بارکد 0			
	R3 0 0	سه ریف اول بارکد 0			
	R4 0 0	سه ریف اول بارکد 0			
Calibration Type	Linear	2	2	0	
Auto Time Out	Blank 0			SD Limit 0.1	
	Span 0			Duplication Limit 500	
	2 Point 0			Sensitivity Limit 0	
	Full 0			S1 Abs. Limit -32000 32000	
Auto Change Lot	Cancel				Componsated limit
Bottle	Cancel				

کیت AST
روش IFCC
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :
*** علظت
جایگاه**

بایداری محلول AST در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

Test	AST			Test Name	AST			Unit	U/L			
Data Mode	On Board			Report Name	AST							
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0			
								b	0			
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >						
Age	(M)			(F)			-99999 99999					
0	Y	0	0	0	0							
0	Y	0	37	0	31							
Technical Limit < Serum >						< Urine >						
			2	300			-99999			99999		
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No			
(1)	0	#	30	0	0	#		(1)	0			
(2)	*	#	30	0	0	#		(2)	0			
(3)	0		30	0	0	0		(3)	0			
(4)	0		30	0	0	0		(4)	0			
(5)	0		30	0	0	0		(5)	0			
(6)	0		30	0	0	0		(6)	0			

Test	AST			Wavelength (2nd/Primary)			415 340	
Assay Code	RATE-A 10 0			Diluent/Rgt.Stability			w 0	
Assay Point	19 28 0 0			< Serum >			< Urine >	
S.Vol.(Normal)	30 0 0			30 0 0				
S.Vol.(Decrease)	15 0 0			15 0 0				
S.Vol.(Increase)	50 0 0			50 0 0				
ABS. Limit	6000			0			Decrease	
Prozone Limit	0			0			Lower	
Reagent	R1	240	0	سه ریف اول بارکد	0			
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0			
	R3	60	0	سه ریف اول بارکد	0			
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0			
Calibration Type	linear			2	2	0		
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit				0.1
	Span	0		Duplication Limit				500
	2 Point	0		Sensitivity Limit				0
	Full	0		S1 Abs. Limit				-32000 32000
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit				
	Bottle	Cancel						

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

پایداری محلول BILI-D در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* غلظت
جایگاه

Test	D.BIL			Test Name	D.BIL			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	D.BIL			a	1.0		
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				b	0		
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >					
Age	(M)			(F)							
0	Y	0	0	0	0	-99999 99999					
0	Y	0	0	0	0						
		0	0.3	0	0.3						
Technical Limit < Serum >						< Urine >					
0.1 10						-99999 99999					
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0.00	#	30	0	0	#	(1)	0			
(2)	*	#	30	0	0	#	(2)	0			
(3)	0		30	0	0	0	(3)	0			
(4)	0		30	0	0	0	(4)	0			
(5)	0		30	0	0	0	(5)	0			
(6)	0		30	0	0	0	(6)	0			

Test	D.BILI			Wavelength (2nd/Primary)			700	546
Assay Code	2Point End	10	0	Diluent/Rgt.Stability			w	0
Assay Point	15	31	0	< Serum >			< Urine >	
S.Vol.(Normal)	30	0	0	30	0	0		
S.Vol.(Decrease)	15	0	0	15	0	0		
S.Vol.(Increase)	50	0	0	50	0	0		
ABS. Limit	0			0			Increase	
Prozone Limit	0			0			Lower	
Reagent	R1	240	0	سه رقم اول بارکد	0			
	R2	0	0	سه رقم اول بارکد	0			
	R3	60	0	سه رقم اول بارکد	0			
	R4	0	0	سه رقم اول بارکد	0			
Calibration Type	linear							
Auto Time Out	Blank	0		2	2	0	SD Limit	0.1
	Span	0					Duplication Limit	500
	2 Point	0					Sensitivity Limit	0
	Full	0					S1 AbS. Limit	-32000 32000
Auto Change	Lot	Cancel					Compensated limit	
	Bottle	Cancel						

BILIRUBIN TOTAL **کیت**

DPD **روش**

روش آماده سازی محلول :

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

پایداری محلول :

پایداری محلول BILI-T در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** غلظت
جایگاه**

Test	T.BIL		Test Name	T.BIL		Unit	mg/dl	
Data Mode	On Board		Report Name	T.BIL		a	1.0	
Control Interval	0		Instrument Factor (Y=aX+b)			b	0	
Expected Value < Serum >					Expected Value < Urine >			
Age	(M)		(F)					
0	Y	0	0	0	0	-99999 99999		
0	Y	0	0	0	0			
		0.1	1.2	0.1	1.2			
Technical Limit < Serum >	0.12		20		< Urine >	-99999 99999		
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative
(1)	0.00	#	7	0	0	#	(1)	0
(2)	*	#	7	0	0	#	(2)	0
(3)	0		7	0	0	0	(3)	0
(4)	0		7	0	0	0	(4)	0
(5)	0		7	0	0	0	(5)	0
(6)	0		7	0	0	0	(6)	0
Test	T.BILI		Assay Code		2Point End		10	0
Assay Point	15		31		0		0	
Wavelength (2nd/Primary)	700		546					
Diluent/Rgt.Stability	w		0					
S.Vol.(Normal)	7		0		0			
S.Vol.(Decrease)	3		0		0			
S.Vol.(Increase)	14		0		0			
ABS. Limit	0		0		0		Increase	
Prozone Limit	0		0		0		Lower	
Reagent	R1	240	0	سه ریف اول بارک	0			
	R2	0	0	سه ریف اول بارک	0			
	R3	60	0	سه ریف اول بارک	0			
	R4	0	0	سه ریف اول بارک	0			
Calibration Type	linear		2		2		0	
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit		0.1		
	Span	0		Duplication Limit		500		
	2 Point	0		Sensitivity Limit		0		
	Full	0		S1 AbS. Limit		-32000 32000		
Auto Change	Lot	Cancel		Compensated limit				
	Bottle	Cancel						

لطفاً در صورت نیاز به اطلاعات بیشتر دستور کار موجود در کیت را مطالعه و یا با شماره تلفن ۰۲۱-۸۸۷۷۵۶۵۶ تماس حاصل نمایید.

کیت C3

روش IMMUNOTURBIDIMETRIC

روش آماده سازی محلول :

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

پایداری محلول :

پایداری محلول C3 در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علقت
جایگاه

Test	C3			Test Name	C3			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	C3						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age			(M)			(F)					
	0	Y	0	0	0	0	-99999	99999			
	0	Y	0	0	0	0					
	0	Y	90	180	90	180					
Technical Limit < Serum >	10		350		< Urine >		-99999 99999				
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	3	0	0	#		(1)	0		
(2)	cal/16	#	3	0	0	#		(2)	0		
(3)	cal/8	#	3	0	0	#		(3)	0		
(4)	cal/4	#	3	0	0	#		(4)	0		
(5)	cal/2	#	3	0	0	#		(5)	0		
(6)	cal	#	3	0	0	#		(6)			
Test	C3			Wavelength (2nd/Primary)	700 340						
Assay Code	2 Point End 10 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0						
Assay Point	15 31 0 0			< Serum >	< Urine >						
S.Vol.(Normal)	3 0 0			3 0 0			3 0 0				
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0			3 0 0				
S.Vol.(Increase)	6 0 0			6 0 0			6 0 0				
ABS. Limit	0			0			Increase				
Prozone Limit	0			0			Lower				
Reagent	R1	240	0	سه ریفم لول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریفم لول بارکد	0						
	R3	60	0	سه ریفم لول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریفم لول بارکد	0						
Calibration Type	Logit Log 4P			6	6	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			999				
	Span	0		Duplication Limit			2000				
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0				
	Full	0		S1 AbS. Limit			-32000 32000				
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit							
	Bottle	Cancel									

کیت C4
روش IMMUNOTURBIDIMETRIC
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول C4 در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت
جایگاه**

Test	C4			Test Name	C4			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	C4			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0	
Control Interval	0							b	0		
Expected Value < Serum >				Expected Value < Urine >							
Age			(M)	(F)							
0	Y	0	0	0	0	-99999 99999					
0	Y	0	0	0	0						
		10	40	10	40						
Technical Limit < Serum >	5 90			< Urine >	-99999 99999						
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0.0	#	6	0	0	#		(1)	0		
(2)	cal/16	#	6	0	0	#		(2)	0		
(3)	cal/8	#	6	0	0	#		(3)	0		
(4)	cal/4	#	6	0	0	#		(4)	0		
(5)	cal/2	#	6	0	0	#		(5)	0		
(6)	cal	#	6	0	0	#		(6)			
Test	C4			Wavelength (2nd/Primary)	700 340						
Assay Code	2 Point End 10 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0						
Assay Point	15 31 0 0			< Serum >	< Urine >						
S.Vol.(Normal)	6 0 0			6 0 0							
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0							
S.Vol.(Increase)	12 0 0			12 0 0							
ABS. Limit	0			0			Increase				
Prozone Limit	0			0			Lower				
Reagent	R1	240	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R3	60	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
Calibration Type	Logit Log 4P			6	6	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			999				
	Span	0		Duplication Limit			2000				
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0				
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000 32000				
Auto Change Lot	Cancel			Componsated limit							
Bottle	Cancel										

کیت **CALCIUM**

روش **ARSENAZO III**

روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول CA در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علظت # جایگاه

Test	CA			Test Name	CA			Unit	mg/dl
Data Mode	On Board			Report Name	CA				
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0
Expected Value < Serum >				Expected Value < Urine >					
Age	(M)		(F)						
	0	0	0	0	-99999 99999				
0	Y	0	0	0					
0	Y	8.5	10.5	8.5	10.5				
Technical Limit < Serum >	1 20			< Urine >	-99999 99999				
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No
(1)	0.0	#	3	0	0	#		(1)	0
(2)	*	#	3	0	0	#		(2)	0
(3)	0		3	0	0	0		(3)	0
(4)	0		3	0	0	0		(4)	0
(5)	0		3	0	0	0		(5)	0
(6)	0		3	0	0	0		(6)	0
Test	CA			Wavelength (2nd/Primary)	700 660				
Assay Code	1 Point 3 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0				
Assay Point	9 0 0 0			< Serum >	< Urine >				
S.Vol.(Normal)	3 0 0			3 0 0					
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0					
S.Vol.(Increase)	6 0 0			6 0 0					
ABS. Limit	0			0			Increase		
Prozone Limit	0			0			Lower		
Reagent	R1	300	0	سه رقم اول بارکد	0				
	R2	0	0	سه رقم اول بارکد	0				
	R3	0	0	سه رقم اول بارکد	0				
	R4	0	0	سه رقم اول بارکد	0				
Calibration Type	linear			2	2	0			
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit	0.1				
	Span	0		Duplication Limit	500				
	2 Point	0		Sensitivity Limit	0				
	Full	0		S1 AbS. Limit	-32000 32000				
Auto Change	Lot	Cancel			Componsated limit				
	Bottle	Cancel							

کیت CHOLESTEROL

روش COLOUR / ENZ

روش آماده سازی محلول :

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

پایداری محلول :

پایداری محلول CHO در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علقت
جایگاه

Test	CHOL			Test Name	CHOL			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	CHOL						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >					
Age	(M)			(F)			-99999 99999				
0	Y	0	0	0	0						
0	Y	0	200	0	200						
Technical Limit < Serum >						< Urine >					
			5	500					-99999 99999		
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	3	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	3	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		3	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		3	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		3	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		3	0	0	0		(6)			
Test	CHOL			Wavelength (2nd/Primary)				660 505			
Assay Code	1 Point			Diluent/Rgt.Stability				w 0			
Assay Point	31 0 0 0			< Serum >				< Urine >			
S.Vol.(Normal)	3 0 0			3 0 0							
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0							
S.Vol.(Increase)	6 0 0			6 0 0							
ABS. Limit	0			0			Increase				
Prozone Limit	0			0			Lower				
Reagent	R1	300	0	سه ریفم اول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریفم اول بارکد	0						
	R3	0	0	سه ریفم اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریفم اول بارکد	0						
Calibration Type	linear			2	2	0					
Auto Time Out	Blank	0			SD Limit				0.1		
	Span	0			Duplication Limit				500		
	2 Point	0			Sensitivity Limit				0		
	Full	0			S1 Abs. Limit				-32000 32000		
Auto Change	Lot	Cancel			Componsated limit						
	Bottle	Cancel									

کیت CK-NAC
روش IFCC
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول CK در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت
جایگاه**

Test	CK			Test Name	CK			Unit	U/L		
Data Mode	On Board			Report Name	CK						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >					
Age	(M)			(F)			-99999 99999				
0	Y	0	0	0	0						
0	Y	24	195	24	170						
Technical Limit < Serum >						< Urine >					
10			2000			-99999			99999		
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	10	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	10	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		10	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		10	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		10	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		10	0	0	0		(6)	0		

Test	CK			Wavelength (2nd/Primary)			415	340
Assay Code	RATE-A 10 0			Diluent/Rgt.Stability			w	0
Assay Point	22 31 0 0			< Serum >				< Urine >
S.Vol.(Normal)	10 0 0			10 0 0				
S.Vol.(Decrease)	5 0 0			5 0 0				
S.Vol.(Increase)	20 0 0			20 0 0				
ABS. Limit	10000			0			Increase	
Prozone Limit	0			0			Lower	
Reagent	R1	200	0	سه ریف اول بارکد	0			
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0			
	R3	50	0	سه ریف اول بارکد	0			
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0			
Calibration Type	linear			2	2	0		
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit				0.1
	Span	0		Duplication Limit				500
	2 Point	0		Sensitivity Limit				0
	Full	0		S1 Abs. Limit				-32000 32000
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit				
	Bottle	Cancel						

کیت CK-MB
روش IMMUNOINHIBITION
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول CK-MB در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت
جایگاه**

Test	CK-MB			Test Name	CK-MB			Unit	U/L		
Data Mode	On Board			Report Name	CK-MB			a	1.0		
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				b	0		
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >					
Age	(M)			(F)			-99999 99999				
0	Y	0	0	0	0						
0	Y	0	24	0	24						
Technical Limit < Serum >						< Urine >					
1.9			318			-99999			99999		
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	24	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	24	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		24	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		24	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		24	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		24	0	0	0		(6)	0		

Test	CK-MB			Wavelength (2nd/Primary)			415 340			
Assay Code	RATE-A 10 0			Diluent/Rgt.Stability			w 0			
Assay Point	22 31 0 0			< Serum >			< Urine >			
S.Vol.(Normal)	24 0 0			24 0 0						
S.Vol.(Decrease)	12 0 0			12 0 0						
S.Vol.(Increase)	48 0 0			48 0 0						
ABS. Limit	10000			0			Increase			
Prozone Limit	0			0			Lower			
Reagent	R1	240	0	سه ریفم اول بارکد	0					
	R2	0	0	سه ریفم اول بارکد	0					
	R3	60	0	سه ریفم اول بارکد	0					
	R4	0	0	سه ریفم اول بارکد	0					
Calibration Type	linear			2	2	0				
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			0.1			
	Span	0		Duplication Limit			500			
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0			
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000 32000			
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit						
	Bottle	Cancel								

کیت COPPER

روش COLOUR

روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول CU در دمای ۴ تا ۲۲ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علظت
جایگاه

Test	CU			Test Name	CU			Unit	µg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	CU						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >					
Age	(M)			(F)			-99999 99999				
0	Y	0	0	0	0						
0	Y	70	140	80	155						
Technical Limit < Serum >						< Urine >					
			16	500					-99999	99999	
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	15	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	15	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		15	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		15	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		15	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		15	0	0	0		(6)	0		

Test	CU			Wavelength (2nd/Primary)			700	570
Assay Code	1 Point			Diluent/Rgt.Stability			w	0
Assay Point	9	0	0	< Serum >			< Urine >	
S.Vol.(Normal)	15	0	0	15	0	0		
S.Vol.(Decrease)	8	0	0	8	0	0		
S.Vol.(Increase)	30	0	0	30	0	0		
ABS. Limit	0			0			Increase	
Prozone Limit	0			0			Lower	
Reagent	R1	300	0	سه ریف اول بارکد	0			
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0			
	R3	0	0	سه ریف اول بارکد	0			
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0			
Calibration Type	Linear			2	2	0		
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			0.1	
	Span	0		Duplication Limit			500	
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0	
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000	32000
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit				
	Bottle	Cancel						

کیت CREATININE JAFFE
روش JAFFE RATE BLANKED
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :
*** علظت
جایگاه**

بایداری محلول CREA در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

Test	CREA			Test Name	CREA			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	CREA						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age			(M)			(F)					
0	Y	0	0	0	0	0	0	-99999 99999			
0	Y	0	0	0	0	0	0				
0	Y	0.7	1.4	0.6	1.3						
Technical Limit < Serum >	0.2 15						< Urine >	-99999 99999			
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0.00	#	30	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	30	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		30	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		30	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		30	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		30	0	0	0		(6)	0		

Test	CREA			Wavelength (2nd/Primary)	660 505	
Assay Code	2 Point end	4	0	Diluent/Rgt.Stability	w	0
Assay Point	8	12	0	< Serum >	< Urine >	
S.Vol.(Normal)	30	0	0	30	0	0
S.Vol.(Decrease)	15	0	0	15	0	0
S.Vol.(Increase)	50	0	0	50	0	0
ABS. Limit	32000			0	Increase	
Prozone Limit	0			0	Lower	
Reagent	R1	150	0	سه ریفم اول بارکد	0	
	R2	150	0	سه ریفم اول بارکد	0	
	R3	0	0	سه ریفم اول بارکد	0	
	R4	0	0	سه ریفم اول بارکد	0	
Calibration Type	linear			2	2	0
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit	0.1	
	Span	0		Duplication Limit	500	
	2 Point	0		Sensitivity Limit	0	
	Full	0		S1 Abs. Limit	-32000	32000
Auto Change Lot	Cancel			Componsated limit		
Bottle	Cancel					

کیت CRP
روش IMMUNOTURBIDIMETRIC
روش آماده سازی محلول :

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

پایداری محلول :

پایداری محلول CRP در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت
جایگاه**

Test	CRP			Test Name	CRP			Unit	mg/l		
Data Mode	On Board			Report Name	CRP						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >					
Age	(M)			(F)			-99999 99999				
0	Y	0	0	0	0						
0	Y	0	6	0	6						
Technical Limit < Serum >						< Urine >					
2			100			-99999			99999		
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0.0	#	3	0	0	#		(1)	0		
(2)	cal/8	#	3	0	0	#		(2)	0		
(3)	cal/4	#	3	0	0	#		(3)	0		
(4)	cal/2	#	3	0	0	#		(4)	0		
(5)	cal	#	3	0	0	#		(5)	0		
(6)	0	#	3	0	0	0		(6)			

Test	CRP			Wavelength (2nd/Primary)			600			
Assay Code	1 Point			5			0			
Assay Point	15			0			0			
				< Serum >			< Urine >			
S.Vol.(Normal)	3			0			0			
S.Vol.(Decrease)	3			0			0			
S.Vol.(Increase)	6			0			0			
ABS. Limit	0			0			Increase			
Prozone Limit	0			0			Lower			
Reagent	R1	240	0	سه ریف اول بارکد			0			
	R2	60	0	سه ریف اول بارکد			0			
	R3	0	0	سه ریف اول بارکد			0			
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد			0			
Calibration Type	Spline			5	5	0				
Auto Time Out	Blank	0			SD Limit			999		
	Span	0			Duplication Limit			2000		
	2 Point	0			Sensitivity Limit			0		
	Full	0			S1 Abs. Limit			-32000 32000		
Auto Change	Lot	Cancel			Componsated limit					
	Bottle	Cancel								

کیت FERRITIN

روش IMMUNOTURBIDIMETRIC

روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول FERR در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علظت
جایگاه

Test	FERR			Test Name	FERR			Unit	µg/l		
Data Mode	On Board			Report Name	FERR			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0	
Control Interval	0							b	0		
Expected Value < Serum >				Expected Value < Urine >							
Age											
	(M)			(F)							
0	0	0	0	0	0	0	-99999 99999				
0	0	0	0	0	0	0					
0	30	220		20	110						
Technical Limit < Serum >	10 600			< Urine >	-99999 99999						
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	15	0	0	#		(1)	0		
(2)	cal/16	#	15	0	0	#		(2)	0		
(3)	cal/8	#	15	0	0	#		(3)	0		
(4)	cal/4	#	15	0	0	#		(4)	0		
(5)	cal/2	#	15	0	0	#		(5)	0		
(6)	cal	#	15	0	0	#		(6)			
Test	FERR			Wavelength (2nd/Primary)	800 570						
Assay Code	2 Point End 10 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0						
Assay Point	19 31 0 0			< Serum >	< Urine >						
S.Vol.(Normal)	15 0 0			15	0	0					
S.Vol.(Decrease)	8 0 0			8	0	0					
S.Vol.(Increase)	30 0 0			30	0	0					
ABS. Limit	32000			32000	Increase						
Prozone Limit	32000			32000	Upper						
Reagent	R1	180	0	سه ریفم لول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریفم لول بارکد	0						
	R3	60	0	سه ریفم لول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریفم لول بارکد	0						
Calibration Type	Logit-Log (4P)			6	6	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit	999						
	Span	0		Duplication Limit	2000						
	2 Point	0		Sensitivity Limit	0						
	Full	0		S1 AbS. Limit	-32000 32000						
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit							
	Bottle	Cancel									

کیت GGT
روش SZASZ
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :
*** علظت
جایگاه**

بایداری محلول GGT در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

Test	GGT			Test Name	GGT			Unit	U/L		
Data Mode	On Board			Report Name	GGT						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >					
Age	(M)			(F)			-99999 99999				
0	Y	0	0	0	0						
0	Y	11	50	7	32						
Technical Limit < Serum >						< Urine >					
5			300			-99999			99999		
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	30	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	30	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		30	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		30	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		30	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		30	0	0	0		(6)	0		

Test	GGT			Wavelength (2nd/Primary)			660	415	
Assay Code	RATE-A	10	0	Diluent/Rgt.Stability			w	0	
Assay Point	22	31	0	< Serum >				< Urine >	
S.Vol.(Normal)	30	0	0	30	0	0			
S.Vol.(Decrease)	15	0	0	15	0	0			
S.Vol.(Increase)	50	0	0	50	0	0			
ABS. Limit	15000			0			Increase		
Prozone Limit	0			0			Lower		
Reagent	R1	240	0	سه ریف اول بارکد	0				
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0				
	R3	60	0	سه ریف اول بارکد	0				
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0				
Calibration Type	linear			2	2	0			
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit				0.1	
	Span	0		Duplication Limit				500	
	2 Point	0		Sensitivity Limit				0	
	Full	0		S1 Abs. Limit				-32000 32000	
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit					
	Bottle	Cancel							

کیت **GLUCOSE**

GOD-POD

روش آماده سازی محلول و روش

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

بایداری محلول :

بایداری محلول GLU در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علظت # جایگاه

Test	GLU			Test Name	GLU			Unit	mg/dl							
Data Mode	On Board			Report Name	GLU											
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0							
								b	0							
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >									
Age	(M)			(F)												
	0	0		0	0		-99999 99999									
	0	Y		0	0											
	0	Y	70	115	70	115										
Technical Limit < Serum >	5		400				< Urine >	-99999 99999								
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No							
(1)	0	#	3	0	0	#		(1)	0							
(2)	*	#	3	0	0	#		(2)	0							
(3)	0		3	0	0	0		(3)	0							
(4)	0		3	0	0	0		(4)	0							
(5)	0		3	0	0	0		(5)	0							
(6)	0		3	0	0	0		(6)	0							
Test	GLU			Wavelength (2nd/Primary)	660 505											
Assay Code	1 Point			Diluent/Rgt.Stability	w 0											
Assay Point	31 0 0 0															
S.Vol.(Normal)	3 0 0				3 0 0											
S.Vol.(Decrease)	3 0 0				3 0 0											
S.Vol.(Increase)	6 0 0				6 0 0											
ABS. Limit	0				0			Increase								
Prozone Limit	0				0			Lower								
Reagent	R1	300	0	سه رقم اول بارکد	R2	0	0	سه رقم اول بارکد	R3	0	0	سه رقم اول بارکد	R4	0	0	سه رقم اول بارکد
Calibration Type	linear			2	2	0										
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit	0.1											
	Span	0		Duplication Limit	500											
	2 Point	0		Sensitivity Limit	0											
	Full	0		S1 AbS. Limit	-32000 32000											
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit												
	Bottle	Cancel														

کیت HDL-C

روش ANTI / INHIB

روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول HDL-C در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علظت
جایگاه

Test	HDL-C			Test Name	HDL-C			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	HDL-C						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age			(M)			(F)					
	0	0	0	0	0	0	-99999 99999				
	0	Y	0	0	0	0					
	0	Y	35	55	45	65					
Technical Limit < Serum >	5		100		< Urine >		-99999 99999				
STD	Conc.	Pos. #	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	3	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	3	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		3	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		3	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		3	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		3	0	0	0		(6)			
Test	HDL-C			Assay Code	2 Point End 10 0			Wavelength (2nd/Primary)	700 600		
Assay Point	15 31 0 0			Diluent/Rgt.Stability				w	0		
S.Vol.(Normal)	3		0	0	3		0	0			
S.Vol.(Decrease)	3		0	0	3		0	0			
S.Vol.(Increase)	6		0	0	6		0	0			
ABS. Limit	0		0		Increase						
Prozone Limit	0		0		Lower						
Reagent	R1	240	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R3	80	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
Calibration Type	linear			2	2	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit		0.1					
	Span	0		Duplication Limit		500					
	2 Point	0		Sensitivity Limit		0					
	Full	0		S1 AbS. Limit		-32000 32000					
Auto Change	Lot	Cancel		Compensated limit							
	Bottle	Cancel									

کیت IgA

روش IMMUNOTURBIDIMETRIC

روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول IgA در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علظت
جایگاه

Test	IgA			Test Name	IgA			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	IgA						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age	(M)		(F)								
0	Y	0	0	0	0	-99999 99999					
0	Y	0	0	0	0						
0	Y	70	400	70	400						
Technical Limit < Serum >	40		600		< Urine >						
					-99999 99999						
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	3	0	0	#		(1)	0		
(2)	cal/16	#	3	0	0	#		(2)	0		
(3)	cal/8	#	3	0	0	#		(3)	0		
(4)	cal/4	#	3	0	0	#		(4)	0		
(5)	cal/2	#	3	0	0	#		(5)	0		
(6)	cal	#	3	0	0	#		(6)	0		
Test	IgA			Wavelength (2nd/Primary)	700 600						
Assay Code	2 Point End 10 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0						
Assay Point	15 31 0 0			< Serum >							
S.Vol.(Normal)	3 0 0			3 0 0							
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0							
S.Vol.(Increase)	6 0 0			6 0 0							
ABS. Limit	0			0			Increase				
Prozone Limit	0			0			Lower				
Reagent	R1	240	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R3	60	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
Calibration Type	Logit Log 4P			6	6	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			999				
	Span	0		Duplication Limit			2000				
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0				
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000 32000				
Auto Change Lot	Cancel			Componsated limit							
Bottle	Cancel										

کیت IgG

روش IMMUNOTURBIDIMETRIC

روش آماده سازی محلول :

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

پایداری محلول :

پایداری محلول IgG در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علظت
جایگاه

Test	IgG			Test Name	IgG			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	IgG						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age			(M)			(F)					
0	Y	0	0	0	0	0	0	-99999 99999			
0	Y	0	0	0	0	0	0				
		700	1600	700	1600						
Technical Limit < Serum >	180 3000						< Urine >	-99999 99999			
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	3	0	0	#		(1)	0		
(2)	cal/16	#	3	0	0	#		(2)	0		
(3)	cal/8	#	3	0	0	#		(3)	0		
(4)	cal/4	#	3	0	0	#		(4)	0		
(5)	cal/2	#	3	0	0	#		(5)	0		
(6)	cal	#	3	0	0	#		(6)	0		
Test	IgG			Wavelength (2nd/Primary)	700 600						
Assay Code	2 Point End 10 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0						
Assay Point	15 31 0 0			< Serum >	< Urine >						
S.Vol.(Normal)	3 0 0			3 0 0			3 0 0				
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0			3 0 0				
S.Vol.(Increase)	6 0 0			6 0 0			6 0 0				
ABS. Limit	0			0			Increase				
Prozone Limit	0			0			Lower				
Reagent	R1	240	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R3	60	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
Calibration Type	Logit Log 4P			6	6	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			999				
	Span	0		Duplication Limit			2000				
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0				
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000 32000				
Auto Change Lot	Cancel			Componsated limit							
Bottle	Cancel										

کیت IgM
روش IMMUNOTURBIDIMETRIC
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول IgM در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت
جایگاه**

Test	IgM			Test Name	IgM			Unit	mg/dl			
Data Mode	On Board			Report Name	IgM							
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0			
								b	0			
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >						
Age	(M)			(F)			-99999 99999					
0	Y	0	0	0	0							
0	Y	40	230	40	230							
Technical Limit < Serum >						< Urine >						
15			300			-99999			99999			
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No			
(1)	0	#	3	0	0	#		(1)	0			
(2)	cal/16	#	3	0	0	#		(2)	0			
(3)	cal/8	#	3	0	0	#		(3)	0			
(4)	cal/4	#	3	0	0	#		(4)	0			
(5)	cal/2	#	3	0	0	#		(5)	0			
(6)	cal	#	3	0	0	#		(6)	0			
Test	IgM			Wavelength (2nd/Primary)				700		340		
Assay Code	2 Point End 10 0			Diluent/Rgt.Stability				w		0		
Assay Point	15 31 0 0			< Serum >				< Urine >				
S.Vol.(Normal)	3 0 0			3 0 0								
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0								
S.Vol.(Increase)	6 0 0			6 0 0								
ABS. Limit	0			0			Increase					
Prozone Limit	0			0			Lower					
Reagent	R1	240	0	سه ریف اول بارکد			0					
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد			0					
	R3	60	0	سه ریف اول بارکد			0					
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد			0					
Calibration Type	Logit Log 4P			6	6	0						
Auto Time Out	Blank	0			SD Limit				999			
	Span	0			Duplication Limit				2000			
	2 Point	0			Sensitivity Limit				0			
	Full	0			S1 Abs. Limit				-32000		32000	
Auto Change	Lot	Cancel			Componsated limit							
	Bottle	Cancel										

کیت IRON
روش FERROZINE
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول FE در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت
جایگاه**

Test	FE			Test Name	FE			Unit	µg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	FE						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >					
Age	(M)			(F)			-99999 99999				
0	Y	0	0	0	0						
0	Y	35	168	39	149						
Technical Limit < Serum >						< Urine >					
5			400			-99999			99999		
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	30	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	30	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		30	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		30	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		30	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		30	0	0	0		(6)	0		
Test	FE			Wavelength (2nd/Primary)				0 570			
Assay Code	2 Point End 10 0			Diluent/Rgt.Stability				0 0			
Assay Point	15 31 0 0			< Serum >				< Urine >			
S.Vol.(Normal)	30 0 0			30 0 0							
S.Vol.(Decrease)	15 0 0			15 0 0							
S.Vol.(Increase)	50 0 0			50 0 0							
ABS. Limit	0			0			Increase				
Prozone Limit	0			0			Lower				
Reagent	R1	240	0	سه ریفم اول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریفم اول بارکد	0						
	R3	60	0	سه ریفم اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریفم اول بارکد	0						
Calibration Type	linear			2	2	0					
Auto Time Out	Blank	0			SD Limit				0.1		
	Span	0			Duplication Limit				500		
	2 Point	0			Sensitivity Limit				0		
	Full	0			S1 Abs. Limit				-32000 32000		
Auto Change	Lot	Cancel			Componsated limit						
	Bottle	Cancel									

کیت LAC
روش COLOUR/ENZ
روش آماده سازی محلول:

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

بایداری محلول:

بایداری محلول LAC در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت
جایگاه**

Test	LAC			Test Name	LAC			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	LAC						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age			(M)			(F)					
0	Y		0	0	0	0	-99999 99999				
0	Y		0	0	0	0					
0	Y		4.5	19.8	4.5	19.8					
Technical Limit < Serum >	0 140						< Urine >	-99999 99999			
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	3	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	3	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		3	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		3	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		3	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		3	0	0	0		(6)	0		

Test	LAC			Wavelength (2nd/Primary)	660 505	
Assay Code	1 point 5 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0	
Assay Point	15 0 0 0			< Serum >	< Urine >	
S.Vol.(Normal)	3 0 0			3	0 0	
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3	0 0	
S.Vol.(Increase)	6 0 0			6	0 0	
ABS. Limit	0			0	Increase	
Prozone Limit	0			0	Lower	
Reagent	R1	300	0	سه ریف اول بارکد	0	
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0	
	R3	0	0	سه ریف اول بارکد	0	
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0	
Calibration Type	linear 2 2 0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit	0.1	
	Span	0		Duplication Limit	500	
	2 Point	0		Sensitivity Limit	0	
	Full	0		S1 Abs. Limit	-32000 32000	
Auto Change Lot	Cancel			Componsated limit		
Bottle	Cancel					

کیت LDH
روش DGKC
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول LDH در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت
جایگاه**

Test	LDH			Test Name	LDH			Unit	U/L		
Data Mode	On Board			Report Name	LDH						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >					
Age	(M)			(F)			-99999 99999				
0	Y	0	0	0	0						
0	Y	0	530	0	530						
Technical Limit < Serum >						< Urine >					
10			1600			-99999			99999		
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	6	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	6	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		6	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		6	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		6	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		6	0	0	0		(6)	0		

Test	LDH			Wavelength (2nd/Primary)			415 340			
Assay Code	RATE A 10 0			Diluent/Rgt.Stability			w 0			
Assay Point	19 28 0 0			< Serum >					< Urine >	
S.Vol.(Normal)	6 0 0			6 0 0						
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0						
S.Vol.(Increase)	12 0 0			12 0 0						
ABS. Limit	5500			0			Decrease			
Prozone Limit	0			0			Lower			
Reagent	R1	240	0	سه رقم اول بارکد	0					
	R2	0	0	سه رقم اول بارکد	0					
	R3	60	0	سه رقم اول بارکد	0					
	R4	0	0	سه رقم اول بارکد	0					
Calibration Type	linear			2	2	0				
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			0.1			
	Span	0		Duplication Limit			500			
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0			
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000 32000			
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit						
	Bottle	Cancel								

کیت LDL
روش ANTI / INHIB
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول LDL-C در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت # جایگاه**

Test	LDL			Test Name	LDL			Unit	mg/dl			
Data Mode	On Board			Report Name	LDL							
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0			
								b	0			
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >					
Age			(M)			(F)						
	0	0		0	0		-99999 99999					
	0	Y		0	0							
	0	Y		0	130							
Technical Limit < Serum >	10		400				< Urine >	-99999 99999				
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No			
(1)	0	#	3	0	0	#		(1)	0			
(2)	*	#	3	0	0	#		(2)	0			
(3)	0		3	0	0	0		(3)	0			
(4)	0		3	0	0	0		(4)	0			
(5)	0		3	0	0	0		(5)	0			
(6)	0		3	0	0	0		(6)	0			
Test	LDL			Assay Code	2 Point End			10	0	Wavelength (2nd/Primary)	700 600	
Assay Point	15			31	0	0				Diluent/Rgt.Stability	w 0	
S.Vol.(Normal)	3		0	0	3		0	0				
S.Vol.(Decrease)	3		0	0	3		0	0				
S.Vol.(Increase)	6		0	0	6		0	0				
ABS. Limit	0			0			Increase					
Prozone Limit	0			0			Lower					
Reagent	R1	240	0	سه ریفم اول بارک	0							
	R2	0	0	سه ریفم اول بارک	0							
	R3	80	0	سه ریفم اول بارک	0							
	R4	0	0	سه ریفم اول بارک	0							
Calibration Type	linear			2	2	0						
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			0.1					
	Span	0		Duplication Limit			500					
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0					
	Full	0		S1 AbS. Limit			-32000 32000					
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit								
	Bottle	Cancel										

کیت LIPASE
روش COLOUR
روش آماده سازی محلول :

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

پایداری محلول :

پایداری محلول LIP در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علقت
جایگاه**

Test	LIP			Test Name	LIP			Unit	U/L		
Data Mode	On Board			Report Name	LIP						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >				Expected Value < Urine >							
Age			(M)	(F)							
	0	0	0	0	-99999 99999						
	0	Y	0	0							
	0	Y	0	60							
Technical Limit < Serum >	5		250		< Urine >						
					-99999 99999						
STD	Conc.	Pos. #	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	3	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	3	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		3	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		3	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		3	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		3	0	0	0		(6)	0		
Test	LIP			Wavelength (2nd/Primary)	700 570						
Assay Code	RATE A 10 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0						
Assay Point	20 26 0 0			< Serum >	< Urine >						
S.Vol.(Normal)	3 0 0			3 0 0							
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0							
S.Vol.(Increase)	6 0 0			6 0 0							
ABS. Limit	13000			0		Increase					
Prozone Limit	0			0		Lower					
Reagent	R1	250 0		0							
	R2	0 0		0							
	R3	50 0		0							
	R4	0 0		0							
Calibration Type	linear			2	2	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			0.1				
	Span	0		Duplication Limit			500				
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0				
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000 32000				
Auto Change	Lot	Cancel		Compensated limit							
	Bottle	Cancel									

کیت MAGNESIUM
روش XYLIDYL BLUE
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول MG در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت
جایگاه**

Test	MG			Test Name	MG			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	MG						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >						Expected Value < Urine >					
Age			(M)		(F)						
0	Y	0	0	0	0	-99999 99999					
0	Y	0	0	0	0						
0	Y	1.8	2.6	1.9	2.5						
Technical Limit < Serum >						< Urine >					
		0.5		5				-99999		99999	
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0.00	#	3	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	3	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		3	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		3	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		3	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		3	0	0	0		(6)	0		
Test	MG			Wavelength (2nd/Primary)				700	546		
Assay Code	1 Point			3	0		Diluent/Rgt.Stability				
Assay Point	9			0	0		w	0			
				< Serum >				< Urine >			
S.Vol.(Normal)	3		0	0		3		0	0		
S.Vol.(Decrease)	3		0	0		3		0	0		
S.Vol.(Increase)	6		0	0		6		0	0		
ABS. Limit	0		0		0		Increase				
Prozone Limit	0		0		0		Lower				
Reagent	R1	300	0	سه ریف اول بارکد		0					
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد		0					
	R3	0	0	سه ریف اول بارکد		0					
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد		0					
Calibration Type	Linear		2	2		0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit				0.1			
	Span	0		Duplication Limit				500			
	2 Point	0		Sensitivity Limit				0			
	Full	0		S1 Abs. Limit				-32000		32000	
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit							
	Bottle	Cancel									

کیت MICROALBUMIN
روش IMMUNOTURBIDIMETRIC
روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول MALB در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

*** علظت
جایگاه**

Test	MALB			Test Name	MALB			Unit	mg/l		
Data Mode	On Board			Report Name	MALB						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age			(M)		(F)						
0	Y	0	0	0	0	0	0	-99999 99999			
0	Y	0	0	0	0	0	0				
0	Y	0	30	0	30	0	30				
Technical Limit < Serum >	2 290						< Urine >	-99999 99999			
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	6	0	0	#		(1)	0		
(2)	cal/16	#	6	0	0	#		(2)	0		
(3)	cal/8	#	6	0	0	#		(3)	0		
(4)	cal/4	#	6	0	0	#		(4)	0		
(5)	cal/2	#	6	0	0	#		(5)	0		
(6)	cal	#	6	0	0	#		(6)			
Test	MALB			Wavelength (2nd/Primary)	700 340						
Assay Code	2 Point End 10 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0						
Assay Point	15 31 0 0			< Serum >	< Urine >						
S.Vol.(Normal)	6 0 0			6 0 0							
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0							
S.Vol.(Increase)	12 0 0			12 0 0							
ABS. Limit	32000			0			Increase				
Prozone Limit	32000			0			Upper				
Reagent	R1	240	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R3	60	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
Calibration Type	Logit-Log (4P)			6	6	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			999.9				
	Span	0		Duplication Limit			2000				
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0				
	Full	0		S1 AbS. Limit			-32000 32000				
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit							
	Bottle	Cancel									

PHOSPHORUS کیت

UV روش

روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

بایداری محلول PHOS در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علظت # جایگاه

Test	PHOS			Test Name	PHOS			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	PHOS						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age	(M)		(F)								
	0	0	0	0	-99999 99999						
	0	0	0	0							
	0	Y	2.6	4.5	2.6	4.5					
Technical Limit < Serum >	1.25		25		< Urine >						
					-99999 99999						
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0.0	#	3	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	3	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		3	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		3	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		3	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		3	0	0	0		(6)	0		
Test	PHOS			Assay Code	1 Point 3 0			Wavelength (2nd/Primary)	700 340		
Assay Point	9 0 0 0			Diluent/Rgt.Stability				w	0		
S.Vol.(Normal)	3 0 0		< Serum >		3 0 0		< Urine >				
S.Vol.(Decrease)	3 0 0				3 0 0						
S.Vol.(Increase)	6 0 0				6 0 0						
ABS. Limit	0				0		Increase				
Prozone Limit	0				0		Lower				
Reagent	R1	300	0	سه ریفم اول بارک	0						
	R2	0	0	سه ریفم اول بارک	0						
	R3	0	0	سه ریفم اول بارک	0						
	R4	0	0	سه ریفم اول بارک	0						
Calibration Type	linear			2	2	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit		0.1					
	Span	0		Duplication Limit		500					
	2 Point	0		Sensitivity Limit		0					
	Full	0		S1 AbS. Limit		-32000 32000					
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit							
	Bottle	Cancel									

کیت RF

روش IMMUNOTURBIDIMETRIC

روش آماده سازی محلول :

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

پایداری محلول :

پایداری محلول RF در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علقت
جایگاه

Test	RF			Test Name	RF			Unit	IU/ml		
Data Mode	On Board			Report Name	RF						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age			(M)			(F)					
0	Y		0	0		0	0	-99999 99999			
0	Y		0	0		0	0				
0	Y		0	20		0	20				
Technical Limit < Serum >	2		130		< Urine >		-99999 99999				
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	5	0	0	#		(1)	0		
(2)	cal/16	#	5	0	0	#		(2)	0		
(3)	cal/8	#	5	0	0	#		(3)	0		
(4)	cal/4	#	5	0	0	#		(4)	0		
(5)	cal/2	#	5	0	0	#		(5)	0		
(6)	cal	#	5	0	0	#		(6)			
Test	RF			Wavelength (2nd/Primary)	600				600		
Assay Code	1 Point			Diluent/Rgt.Stability	w			0			
Assay Point	31	0	0	< Serum >	< Urine >						
S.Vol.(Normal)	5	0	0	5	0	0					
S.Vol.(Decrease)	3	0	0	3	0	0					
S.Vol.(Increase)	10	0	0	10	0	0					
ABS. Limit	0			0			Increase				
Prozone Limit	0			0			Lower				
Reagent	R1	240	0	سه ریفم اول بارکد	0						
	R2	60	0	سه ریفم اول بارکد	0						
	R3	0	0	سه ریفم اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریفم اول بارکد	0						
Calibration Type	SPLINE			6	6	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			999				
	Span	0		Duplication Limit			2000				
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0				
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000 32000				
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit							
	Bottle	Cancel									

کیت TIBC

روش DIRECT

روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

* علظت
جایگاه

بایداری محلول TIBC در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

Test	TIBC			Test Name	TIBC			Unit	ug/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	TIBC						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >				Expected Value < Urine >							
Age	(M)		(F)								
	0	0	0	0	-99999 99999						
	0	Y	0	0							
	0	Y	150	550							
Technical Limit < Serum >	77			694			< Urine >				
							-99999 99999				
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	25	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	25	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		25	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		25	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		25	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		25	0	0	0		(6)	0		

Test	TIBC			Wavelength (2nd/Primary)	800 660	
Assay Code	2 Point End 10 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0	
Assay Point	15 31 0 0					
S.Vol.(Normal)	25 0 0			< Urine >		
S.Vol.(Decrease)	15 0 0			25	0	0
S.Vol.(Increase)	50 0 0			15	0	0
				50	0	0
ABS. Limit	0			Decrease		
Prozone Limit	0			Lower		
Reagent	R1	250	0	سه ریف اول بارکد	0	
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0	
	R3	75	0	سه ریف اول بارکد	0	
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0	
Calibration Type	linear 2 2 0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit	0.1	
	Span	0		Duplication Limit	500	
	2 Point	0		Sensitivity Limit	0	
	Full	0		S1 Abs. Limit	-32000 32000	
Auto Change	Lot	Cancel		Compensated limit		
	Bottle	Cancel				

لطفاً در صورت نیاز به اطلاعات بیشتر دستور کار موجود در کیت را مطالعه و یا با شماره تلفن ۰۲۱-۸۸۷۷۵۶۵۶ تماس حاصل نمایید.

کیت TOTAL PROTEIN

روش BIURET

روش آماده سازی محلول :

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

بایداری محلول :

* علظت
جایگاه

بایداری محلول T.PRO در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

Test	T.PRO			Test Name	T.PRO			Unit	g/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	T.PRO						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >				Expected Value < Urine >							
Age			(M)			(F)					
	0	Y	0	0	0	0	-99999 99999				
	0	Y	0	0	0	0					
	0	Y	6.6	8.8	6.6	8.8					
Technical Limit < Serum >	1			14			< Urine >				
							-99999 99999				
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0.0	#	8	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	8	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		8	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		8	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		8	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		8	0	0	0		(6)	0		
Test	T.PRO			Wavelength (2nd/Primary)	700 546						
Assay Code	1 Point 3 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0						
Assay Point	9 0 0 0										
S.Vol.(Normal)	8 0 0			8 0 0							
S.Vol.(Decrease)	4 0 0			4 0 0							
S.Vol.(Increase)	16 0 0			16 0 0							
ABS. Limit	0			0			Increase				
Prozone Limit	0			0			Lower				
Reagent	R1	320	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R3	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
Calibration Type	linear			2	2	0					
Auto Time Out	Blank	0			SD Limit			0.1			
	Span	0			Duplication Limit			500			
	2 Point	0			Sensitivity Limit			0			
	Full	0			S1 Abs. Limit			-32000 32000			
Auto Change	Lot	Cancel			Componsated limit						
	Bottle	Cancel									

کیت TRIGLYCERIDES

روش GPO

روش آماده سازی محلول:

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

بایداری محلول:

بایداری محلول TG در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علقت
جایگاه

Test	TG			Test Name	TG			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	TG						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)				a	1.0		
								b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age			(M)			(F)					
	0	Y	0	0	0	0	-99999	99999			
	0	Y	0	0	0	0					
	0	Y	0	200	0	200					
Technical Limit < Serum >	5		700				< Urine >	-99999 99999			
			20								
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	3	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	3	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		3	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		3	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		3	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		3	0	0	0		(6)	0		
Test	TG			Wavelength (2nd/Primary)	660 505						
Assay Code	1 Point			Diluent/Rgt.Stability	w 0						
Assay Point	31 0 0 0										
S.Vol.(Normal)	3 0 0				3 0 0						
S.Vol.(Decrease)	3 0 0				3 0 0						
S.Vol.(Increase)	6 0 0				6 0 0						
ABS. Limit	0				0			Increase			
Prozone Limit	0				0			Lower			
Reagent	R1	300	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R3	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
Calibration Type	linear			2	2	0					
Auto Time Out	Blank	0					SD Limit	0.1			
	Span	0					Duplication Limit	500			
	2 Point	0					Sensitivity Limit	0			
	Full	0					S1 Abs. Limit	-32000 32000			
Auto Change	Lot	Cancel					Componsated limit				
	Bottle	Cancel									

کیت UREA
روش UV / KINETIC
روش آماده سازی محلول:

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

بایداری محلول:

بایداری محلول UREA در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علظت # جایگاه

Test	UREA			Test Name	UREA			Unit	mg/dl
Data Mode	On Board			Report Name	UREA				
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0
Expected Value < Serum >				Expected Value < Urine >					
Age	(M)		(F)		-99999 99999				
0	Y	0	0	0	0				
0	Y	19	44	15	40				
Technical Limit < Serum >	2 200			< Urine >	-99999 99999				
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No
(1)	0	#	3	0	0	#		(1)	0
(2)	*	#	3	0	0	#		(2)	0
(3)	0		3	0	0	0		(3)	0
(4)	0		3	0	0	0		(4)	0
(5)	0		3	0	0	0		(5)	0
(6)	0		3	0	0	0		(6)	0
Test	UREA			Wavelength (2nd/Primary)	415 340				
Assay Code	2 Point Rate 4 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0				
Assay Point	8 12 0 0			< Serum >	< Urine >				
S.Vol.(Normal)	3 0 0			3 0 0					
S.Vol.(Decrease)	3 0 0			3 0 0					
S.Vol.(Increase)	6 0 0			6 0 0					
ABS. Limit	5000			0		Decrease			
Prozone Limit	0			0		Lower			
Reagent	R1	240	0	سه رقم اول بارک	0				
	R2	60	0	سه رقم اول بارک	0				
	R3	0	0	سه رقم اول بارک	0				
	R4	0	0	سه رقم اول بارک	0				
Calibration Type	linear			2	2	0			
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit	0.1				
	Span	0		Duplication Limit	500				
	2 Point	0		Sensitivity Limit	0				
	Full	0		S1 AbS. Limit	-32000		32000		
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit					
	Bottle	Cancel							

کیت URIC ACID

روش URICASE

روش آماده سازی محلول :

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

پایداری محلول :

پایداری محلول U.A در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علقت
جایگاه

Test	U.A			Test Name	U.A			Unit	mg/dl		
Data Mode	On Board			Report Name	U.A						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age			(M)			(F)					
	0	0	0	0	0	0	-99999 99999				
	0	Y	0	0	0	0					
	0	Y	3.6	8.2	2.3	6.1					
Technical Limit < Serum >	0.3 15						< Urine >	-99999 99999			
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0.0	#	8	0	0	#		(1)	0		
(2)	*	#	8	0	0	#		(2)	0		
(3)	0		8	0	0	0		(3)	0		
(4)	0		8	0	0	0		(4)	0		
(5)	0		8	0	0	0		(5)	0		
(6)	0		8	0	0	0		(6)	0		
Test	U.A			Wavelength (2nd/Primary)	700 546						
Assay Code	1 Point 5 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0						
Assay Point	15 0 0 0			< Serum >	< Urine >						
S.Vol.(Normal)	8 0 0			8 0 0			8 0 0				
S.Vol.(Decrease)	4 0 0			4 0 0			4 0 0				
S.Vol.(Increase)	16 0 0			16 0 0			16 0 0				
ABS. Limit	0			0			Increase				
Prozone Limit	0			0			Lower				
Reagent	R1	160	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R2	160	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R3	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0						
Calibration Type	linear			2	2	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit			0.1				
	Span	0		Duplication Limit			500				
	2 Point	0		Sensitivity Limit			0				
	Full	0		S1 Abs. Limit			-32000 32000				
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit							
	Bottle	Cancel									

کیت U.PRO

روش Benzethonium chloride

روش آماده سازی محلول:

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

بایداری محلول:

بایداری محلول U.PRO در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

* علقت
جایگاه

Test	U.PRO			Test Name	U.PRO			Unit	mg/L		
Data Mode	On Board			Report Name	U.PRO						
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0		
Expected Value < Serum >							Expected Value < Urine >				
Age	(M)		(F)								
	0	0	0	0	-99999 99999						
	0	0	0	0							
	0	150	0	150							
Technical Limit < Serum >	6.24		2009		< Urine >						
					-99999 99999						
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No		
(1)	0	#	20	0	0	#		(1)	0		
(2)	cal/16	#	20	0	0	#		(2)	0		
(3)	cal/8	#	20	0	0	#		(3)	0		
(4)	cal/4	#	20	0	0	#		(4)	0		
(5)	cal/2	#	20	0	0	#		(5)	0		
(6)	cal	#	20	0	0	#		(6)			
Test	U.PRO			Wavelength (2nd/Primary)	700 505						
assay Point	2 Point End 10 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0						
Assay Point	15 31 0 0			< Serum >							
S.Vol.(Normal)	20 0 0			< Urine >							
S.Vol.(Decrease)	10 0 0										
S.Vol.(Increase)	30 0 0										
ABS. Limit	0			0		Increase					
Prozone Limit	0			0		Lower					
Reagent	R1	250	0	سه ریف اول بارکد		0					
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد		0					
	R3	125	0	سه ریف اول بارکد		0					
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد		0					
Calibration Type	Spline			6	6	0					
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit				999			
	Span	0		Duplication Limit				2000			
	2 Point	0		Sensitivity Limit				0			
	Full	0		S1 Abs. Limit				-32000 32000			
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit							
	Bottle	Cancel									

لطفاً در صورت نیاز به اطلاعات بیشتر دستور کار موجود در کیت را مطالعه و یا با شماره تلفن ۰۲۱-۸۸۷۷۵۶۵۶ تماس حاصل نمایید.

کیت ZINC
روش COLOUR
روش آماده سازی محلول:

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

بایداری محلول:

*** علظت
جایگاه**

بایداری محلول ZN در دمای ۲ تا ۸ درجه سانتی گراد تا تاریخ مندرج بر روی ویال ها می باشد.

Test	ZIN			Test Name	ZIN			Unit	µg/dl	
Data Mode	On Board			Report Name	ZIN					
Control Interval	0			Instrument Factor (Y=aX+b)	a	1.0		b	0	
Expected Value < Serum >				Expected Value < Urine >						
Age			(M)	(F)						
0	Y	0	0	0	0	-99999 99999				
0	Y	0	0	0	0					
0	Y	76.2	127	77	114					
Technical Limit < Serum >	5.25 500			< Urine >	-99999 99999					
STD	Conc.	Pos.	Sample	Pre.	Dil.	Calib.	Lot No.	Qualitative	No	
(1)	0	#	15	0	0	#		(1)	0	
(2)	*	#	15	0	0	#		(2)	0	
(3)	0		15	0	0	0		(3)	0	
(4)	0		15	0	0	0		(4)	0	
(5)	0		15	0	0	0		(5)	0	
(6)	0		15	0	0	0		(6)	0	
Test	ZIN			Wavelength (2nd/Primary)	700 570					
Assay Code	1 Point 3 0			Diluent/Rgt.Stability	w 0					
Assay Point	9 0 0 0			< Serum >	< Urine >					
S.Vol.(Normal)	15 0 0			15	0 0					
S.Vol.(Decrease)	8 0 0			8	0 0					
S.Vol.(Increase)	30 0 0			30	0 0					
ABS. Limit	0			0	Increase					
Prozone Limit	0			0	Lower					
Reagent	R1	300	0	سه ریف اول بارکد	0					
	R2	0	0	سه ریف اول بارکد	0					
	R3	0	0	سه ریف اول بارکد	0					
	R4	0	0	سه ریف اول بارکد	0					
Calibration Type	linear			2	2	0				
Auto Time Out	Blank	0		SD Limit		0.1				
	Span	0		Duplication Limit		500				
	2 Point	0		Sensitivity Limit		0				
	Full	0		S1 AbS. Limit		-32000 32000				
Auto Change	Lot	Cancel		Componsated limit						
	Bottle	Cancel								