



Набір контролів для визначення антистрептолізину O, С-реактивного білка, ревматоїдного фактора (норма)

REF 705CN 6x1 ml (мл)

ЗАСТОСУВАННЯ

Набір контролів (норма) призначений для in vitro діагностики з метою моніторингу контролю якості результатів, отриманих при визначенні антистрептолізину O, С-реактивного білка та ревматоїдного фактора турбідиметричним методом. Продукт людського походження.

КАЛІБРУВАЛЬНІ РІВНІ

Концентрації та активність компонентів були скореговані для широкого спектру автоматичних аналізаторів. Виведені значення є специфічними для кожної серії та вказані нижче:

Серія 13315	Середнє значення	Діапазон
АСЛ-О UI/ml (МО/мл)	97,4	68,2-127
СРБ mg/l (мг/л)	11,2	7,84-14,6
РФ UI/ml (МО/мл)	24,9	17,4-32,4

ПРИГОТУВАННЯ

Відкрийте флакон з калібратором, уникаючи втрати його вмісту.

Відновіть ліофілізовану сироватку додаванням точно 1,0 ml (мл) бідистильованої води.

Закрийте флакон та залиште його на 20 min (хв), уникаючи впливу прямого світла.

Перед використанням перемішайте вміст флакону, перевертаючи його.

Не струшуйте флакон, щоб уникнути утворення піни.

Після відновлення калібратор стабільний протягом 10 d (д)* при температурі 2-8°C або протягом 6 місяців при температурі -20°C.

ЗБЕРІГАННЯ І СТАБІЛЬНІСТЬ

Стабільний до закінчення терміну придатності за умови зберігання при температурі 2-8°C.

Примітка

- У разі подачі рекламції або запиту на проведення контролю якості – вкажіть номер серії, вказаний на упаковці або на окремих флаконах.

- Неправильне зберігання та/або забруднення може стати причиною отримання невірних результатів.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ПРИ ВИКОРИСТАННІ

Продукт не відноситься до небезпечних (DLg. № 285, сер. 28, н.л. 128/1998).

Сироватка людини отримана тільки з використанням донорської крові, що була протестована методом, затвердженим FDA, та визнана нереактивною на поверхневий антиген вірусу гепатиту В та негативною на антитіла до ВІЛ-1/2 і вірусу гепатиту С.

Проте, жоден метод не дає повної гарантії того, що препарат, отриманий з крові людини, не переносить інфекційних захворювань. Поводження з даним препаратом потребує заходів безпеки, як при роботі з потенційно інфікованим біологічним матеріалом відповідно до правил належної лабораторної практики.

Увага:

Реагенти містять азид натрію (0,095 %) в якості консерванта. Уникайте проковтування та контакту зі шкірою, очима та слизовими оболонками.

УТИЛІЗАЦІЯ

Слід керуватись вимогами місцевого законодавства.

Бібліографія

Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. CDC/NIH manual, 4th edition, 1999.

Уповноважений представник:

ТОВ «НВК «Фармаско»

вул. Дмитра Луценка, буд. 10, м. Київ, 03193, Україна

Тел. + 38 (099)160-30-05

e-mail: diagnostic_company@ukr.net

*d (д) - доба

Маркування	Пояснення символів маркування	Маркування	Пояснення символів маркування
IVD	Медичний виріб для діагностики in vitro	REF	Номер за каталогом
2°C	Температурне обмеження		Виробник: GESAN PRODUCTION S.R.L., Via Fiera Dell'Eremita, 71 91021 Campobello di Mazara (TP) ITALY Gesam Продавці С.Р.Л., Via Fiera ДельЕреміта, 71 91021 Кампобелло-ді-Мадзара (ТТ), Італія
LOT	Код партії		Знак відповідності технічним регламентам
CE	СЄ-маркування		Використати до
	Ознайомлення з інструкціями для застосування		

ASO_CRP_RF_Control N_instr1_10.2023

Редакція: 1

Дата останнього перегляду: 23.10.2023

