



# Набір калібраторів для визначення холестеринів низької та високої щільності

REF 5030301 3x1 ml (мл)

## ЗАСТОСУВАННЯ

Даний продукт використовується in vitro з метою калібрування процедур визначення ЛПВЩ та ЛПНЩ.

## КОРОТКИЙ ОПИС

Ліофілізований калібратор, виготовлений з сироватки людини. Концентрація і активність компонентів контролю були пристосовані для широкого спектра автоматичних аналізаторів для забезпечення оптимального калібрування реагентів клінічної хімії.

## КАЛІБРУВАЛЬНІ ЗНАЧЕННЯ

Концентрація і активність компонентів є специфічними для кожної партії.

Партія № 39202 Компонент	Метод	Цільове значення	
		mg/dl (мг/дл)	mmol/l (ммоль/л)
ЛПВЩ	Прямий	36,0	0,93
ЛПНЩ	Прямий	62,0	1,60

## ПРИГОТУВАННЯ

Відкрийте флакон з калібратором, уникаючи втрати його вмісту.

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

Закрийте флакон та залиште його на 30 min (хв), уникаючи впливу прямого світла.

Перед використанням перемішайте вміст флакону, перевертаючи його.

Не струшуйте флакон, щоб уникнути утворення піни.

## ЗБЕРІГАННЯ І СТАБІЛЬНІСТЬ

До розведення калібратор стабільний протягом терміну придатності за умов зберігання при температурі 2-8°C.

Після відновлення сироватка залишається стабільною:

- 5 d (д)\* при температурі +4°C.
- 30 d (д)\* при температурі -20°C.

## Примітка

- Слід уникати впливу прямого світла, контамінації та випаровування.

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

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

## ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ПРИ ВИКОРИСТАННІ

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

Сироватка людини отримується тільки з крові донорів, протестованої за методикою FDA з підтвердженням, що вона є негативною на вміст HbsAg, антитіл до ВІЛ 1/2 та вірусу гепатиту С.

Проте, жоден відомий метод випробувань не може забезпечити повну гарантію того, що продукт людського походження, що містить компоненти крові, не може поширювати інфекційні хвороби, тому слід поводитися з такими продуктами як з потенційно інфікованим біологічним матеріалом відповідно до рекомендацій належної лабораторної практики.

## УТИЛІЗАЦІЯ

Слід керуватись вимогами місцевого законодавства.

## Бібліографія

Department of Labour, Occupational Safety and Health Administration 29 CFR Part 1910.1030 Fed. Register July 1,1998;6:267-280  
Council Directive 90/679/EEC. Official journal of the European directives N°L374 from Dec.31,1990:1-12

\*d (д) – доба

## 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

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



HDL/LDL\_CAL\_instr1\_10.2023

Редакція 1

Дата останнього перегляду: 23.10.2023

