



Набір контролів для визначення ліпідів

REF 505 CTL 3x3 ml (мл)

ЗАСТОСУВАННЯ

Даний набір призначений для in vitro використання при проведенні контролю якості ЛПВЩ та ЛПНЩ.

КОРОТКИЙ ОПИС

Набір контролів для ліпідної панелі представляє собою ліофілізовану сироватку людини з рівнями концентрації. Концентрації та активність складових компонентів набору перевірено на значній кількості автоматичних аналізаторів та визначено як середнє значення щонайменше 30 повторних визначень з використанням різних біохімічних наборів.

ПРИГОТУВАННЯ РЕАГЕНТІВ

Відкрийте флакон з контролем, уникаючи втрати ліофілізату.

Додайте до флакону 3 ml (мл) бідистильованої води.

Закрийте кришкою флакон та залиште його у спокої на 30 min (хв) подалі від впливу прямих променів світла.

Перед використанням обережно перемішайте вміст флакону, уникаючи утворення піни.

ЗБЕРІГАННЯ ТА СТАБІЛЬНІСТЬ

- Нерозведеним реагент стабільний до кінця терміну придатності при зберіганні при температурі 2-8°C.

- Після розведення контрольна сироватка стабільна:

7 d (д)* при зберіганні за температури 2-8°C

4 тижні при зберіганні за температури -20°C

Лот № 26035

Аналіт	Аналізатор	Рівень 1		Рівень 2		Рівень 3	
		mg/dl (мг/дл)	mmol/l (ммоль/л)	mg/dl (мг/дл)	mmol/l (ммоль/л)	mg/dl (мг/дл)	mmol/l (ммоль/л)
Прямий ЛПВЩ	Середнє значення, отримане на різних аналізаторах	30,8±5,2	0,80±0,14	51,6±8,8	1,34±0,23	73,0±12,4	1,90±0,32
Прямий ЛПНЩ		104,1±17,7	2,71±0,46	133,5±22,7	3,47±0,59	173,4±29,5	4,51±0,77

При зберіганні 4 тижні за температури -20 °C значення ЛПНЩ можуть зменшуватись на 10%.

ЗАСТЕРЕЖЕННЯ ПРИ ВИКОРИСТАННІ

- Бактеріальні контамінації здатні викликати зменшення стабільності реактивів.
- При проведенні контролю якості обов'язково звертайте увагу на номер набору або на номер лоту флакону з реактивом.
- При неправильному зберіганні та/або при забрудненні реактивів правильність результату погіршується.

ПРИМІТКА

Реагенти не відносяться до небезпечних (DLg. N. 285 art.28. n. 128/1998).

Сироватка людини, отримана від донорів, перевірених FDA на наявність антигенів до вірусного гепатиту В, антитіл до ВІЛ-1/2 та гепатиту С. Всі результати негативні.

Але жоден метод не може надати чіткої впевненості, що реагент, отриманий з людського матеріалу не несе інфекційної захворювань. При роботі з реактивом слід поводитись як з потенційно небезпечним біологічним матеріалом, дотримуючись вимог належної лабораторної практики

УТИЛІЗАЦІЯ

Згідно до вимог місцевого законодавства.

Бібліографія

1. Department of Labour, Occupational Safety and Health Administration 29 CFR Part 1910.1030 Fed . Register July 1,1998;6:267-280
2. 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
IVD	Медицинський виріб для діагностики in vitro	REF	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 Дель'Еремита, 71 91021 Кампобелло-ді-Мазара (ТП), Італія
LOT	Код партії		Знак відповідності технічним регламентам
CE	СЄ-маркування		Використати до
	Ознайомлення з інструкціями для застосування		



Lipid Controls_instr_10.2023

Редакція 1

Дата останнього перегляду: 23.10.2023