



Набір контролів для визначення натрію

REF 495CTL 2x3 ml (мл)

ЗАСТОСУВАННЯ

Даний продукт використовується для контролю якості визначення натрію.

КОРОТКИЙ ОПИС

Набір контролів для визначення натрію являє собою ліофілізовану сироватку людини з двома рівнями натрію. Концентрації та активність компонентів були скоректовані для широкого спектру автоматичних аналізаторів. Виведені значення є середніми, отриманими при проведенні щонайменше 30 повторних визначень з використанням різноманітних систем клінічної хімії.

ПРИГОТУВАННЯ

Відкрийте флакон з контролем, уникаючи втрати його вмісту.
Відновіть вміст флакону додаванням точно 3,0 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 відновлення контроль стабільний протягом терміну придатності за умов зберігання при температурі 2-8°C.
Після відновлення сироватка залишається стабільною:

- 7 d (д)* при температурі 2-8°C.
- 4 тижні при температурі -20°C.

Партія № 323452 Придатний до: 31.11.2025

Рівень 1 mmol/L (ммоль/л)	142,6 ± 21,4
Рівень 2 mmol/L (ммоль/л)	159,6 ± 23,9

Значення можуть знижуватись до 10% для натрію при зберіганні протягом 4 тижнів при температурі - 20°C.

Примітка

- Уникати впливу прямого світла, забруднення та випаровування.
- У разі подачі реклаमाції або запиту на проведення контролю якості – вкажіть номер серії, вказаний на упаковці або на окремих флаконах.
- Неправильне відновлення 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

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
	Медичний 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 Дель'Ерєміта, 71 91021 Кампобелло-ді-Мадзара (ТІ), Італія
	Код партії		Знак відповідності технічним регламентам
	СЄ-маркування		Використати до
	Ознайомлення з інструкціями для застосування		

Sodium Control_instr1_10.2023

Редакція 1

Дата останнього перегляду: 23.10.2023

