

Контрольная сыворотка липопротеина (а) Уровень 2

TruLab Lp (a) Level 2

Информация для заказа

Кат. № *Фасовка*
5 9840 99 10 046 1x1 мл Уровень 2

Описание

TruLab Lp(a) – лиофилизованная контрольная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки. Концентрация липопротеина (а) в контрольной сыворотке уровня 2 находится в патологическом диапазоне.

Хранение

Флаконы с контрольной сывороткой липопротеина (а) TruLab Lp(a), как вскрытые, так и невскрытые, следует хранить при 2–8°C. Беречь от света.

Стабильность

Невскрытые флаконы: до конца указанного срока годности.

Восстановленный контроль: не менее 14 суток.

Строго соблюдать правильные условия хранения контрольного материала и работы с ним! Флаконы держать плотно закрытыми!

Меры предосторожности

1. Каждая отдельная порция донорской крови, использованная при изготовлении контрольной сыворотки липопротеина (а) TruLab Lp (a) уровень 2, была надлежащим образом протестирована на отсутствие поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg), антител к ВИЧ (anti-HIV 1 + 2) и антител к антигенам вируса гепатита С (anti-HCV). Тем не менее, поскольку полностью гарантировать отсутствие инфекционных агентов в реактивах на основе человеческой крови невозможно, при работе с данными контрольными материалами необходимо соблюдать те же меры предосторожности, что и при работе с образцами пациентов.
2. Содержит азид натрия (0,95 г/л) в качестве консерванта. Не глотать! Избегать контакта реактива с кожей и слизистыми.
3. Пожалуйста, обратитесь к паспорту безопасности и примите все необходимые меры предосторожности, предусмотренные при использовании калибраторов и контрольных материалов.
4. Только для профессионального использования!

Подготовка

Лиофилизат находится в вакуумной герметизированной упаковке, поэтому флакон следует открывать очень осторожно, чтобы избежать потери высушенного материала. Для приготовления контрольной сыворотки липопротеина (а) добавить во флакон точно 1 мл дистиллированной воды. Осторожно закрыть и оставить флакон на столе на 30 мин, изредка покачивая. Избегайте пенообразования! Не встряхивайте!

Процедура

Процедура применения контрольной сыворотки липопротеина (а) изложена в инструкции к набору Lp(a) 21 FS компании DiaSys.

Значения

Значения образцов могут слегка варьировать в зависимости от используемых реагентов и методик. Значения контролей, указанные в паспорте, специфичны только для данных № лотов контрольных сывороток.

Обезвреживание отходов

В соответствии с местными правилами.

Литература

1. Röhle G, Siekmann L. Quality assurance of quantitative determination. In: Thomas L, editor. Clinical laboratory diagnostics. 1st ed. Frankfurt: TH-Books Verlagsgesellschaft; 1998. p. 1393-1401.
2. Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. U.S. Department of Health and Human Services, Washington 1993 (HHS Publication No. [CDC] 93-8395).

Производитель

DiaSys Diagnostic Systems GmbH
Alte Strasse 9, 65558 Holzheim, Germany

Предыдущая система стандартизации				
TruLab Lp (a) уровень 2	Номер лота	Срок годности	Номинальное значение	Допустимый диапазон
	22832	2018-06	75,6 мг/дл (756 мг/л)	60,5 -90,7 мг/дл (605 – 907 мг/л)
Новая система стандартизации				
TruLab Lp (a) уровень 2	22832	2018-06	48,7 мг/дл (487 мг/л)	39,0 – 58,4 мг/дл (390 – 584 мг/л)
Стандартизация в соответствии с IFCC (SRM 2B)				
TruLab Lp (a) уровень 2	22832	2018-06	112 нмоль/л	89,6 – 134 нмоль/л