

# 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
	23195	2018-09	81,8 мг/дл (818 мг/л)	65,4 -98,2 мг/дл (654 – 982 мг/л)
Новая система стандартизации				
TruLab Lp (a) уровень 2	23195	2018-09	51,3 мг/дл (513 мг/л)	41,0 – 61,6 мг/дл (410 – 616 мг/л)
Стандартизация в соответствии с IFCC (SRM 2B)				
TruLab Lp (a) уровень 2	23195	2018-09	120 нмоль/л	96,0 – 144 нмоль/л