

TruLab Lp (a) Level 1

Контрольная сыворотка липопротеина (а) Уровень 1

Информация для заказа

Кат. № *Фасовка*
5 9830 99 10 046 1×1 мл Уровень 1

Описание

TruLab Lp(a) – лиофилизованная контрольная сыворотка, изготовленная на основе человеческой сыворотки. Концентрация липопротеина (а) в контрольной сыворотке уровня 1 соответствует физиологическим значениям нормы.

Хранение

Флаконы с контрольной сывороткой 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 реактивов и работы с ними! Флаконы держать плотно закрытыми!

Меры предосторожности

1. Каждая отдельная порция донорской крови, использованная при изготовлении калибраторов TruLab Lp (a) уровень 1, 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 данной сывороткой 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, применяемые при использовании калибраторов и контрольных материалов.

4. Только для профессионального использования!

Значения согласно старой стандартизации [мг/дл]

	Реагент	Номер лота	Срок годности	Значения	Диапазон
TruLab Lp(a) Уровень 1	Lp(a) 21 FS	22831	2018-06	31,5 мг/дл	25,2-37,8 мг/дл
				315 мг/л	252-378 мг/л

Подготовка

Лиюфилизат находится в вакуумной герметизированной упаковке, поэтому флакон следует открывать очень осторожно, чтобы избежать потери высушенного материала. Для приготовления **контрольной сыворотки** 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 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.

Литература

- 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.
- Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories. U.S. Department of Health and Human Services, Washington 1993 (HHS Publication No. [CDC] 93-8395).

Обезвреживание отходов

В соответствии с местными правилами.

Изготовитель

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

Значения согласно новой стандартизации [мг/дл]

	Реагент	Номер лота	Срок годности	Значения	Диапазон
TruLab Lp(a) Уровень 1	Lp(a) 21 FS	22831	2018-06	22.3мг/дл	17.8 -26,8 мг/дл
				223мг/л	178-268 мг/л

Значения согласно IFCC (SRM 2B) стандартизации

	Реагент	Номер лота	Срок годности	Значения	Диапазон
TruLab Lp(a) Уровень 1	Lp(a) 21 FS	22831	2018-06	41,5 нмоль/л	33,2-49,8 нмоль/л

