

Контроль микроальбумина (Microalbumin Control)

Назначение

Точная контрольная проба для количественного определения микроальбумина в моче методом турбидиметрии.

Состав

Контрольная проба микроальбумина представляют собой человеческую сыворотку, к которой добавлен очищенный микроальбумин.

Консерванты: азид натрия, 0,095 %.

Упаковка 1 × 1 мл

Кат. №: MAL/CON-001

**ПАСПОРТ ЗНАЧЕНИЙ
ЛОТ AL05080 СРОК ГОДНОСТИ ДО 2023-10****Информация для заказа:**

Артикул	Фасовка
MAL/CON-001	1 × 1 мл

Готов к использованию.

Назначение

Контроль предназначен для проведения внутрилабораторного контроля качества при количественном иммунохимическом определении микроальбумина в моче методом турбидиметрии и нефелометрии.

Процедура определения

Процедура определения изложена в инструкции по применению соответствующего набора реагентов для определения исследуемого анализата. Контроль микроальбумина применять в тех же условиях, с теми же реагентами и оборудованием, что и анализируемые образцы пациентов в соответствии с инструкцией по применению набора реагентов и адаптациями для определения исследуемого анализата.

Состав

Разведённая фосфат-буферизованным физиологическим раствором дефибринированная жидкая стабилизированная человеческая плазма, профильтрованная через фильтр с ячейками 0,2 мкм.
Консервант: азид натрия, 0,095 %.

Условия хранения и срок годности

Хранить при 2 – 8 °С. Срок годности указан на ярлыке.

После вскрытия флакона контроль стабилен в течение 6 недель при условии хранения в плотно закрытом флаконе при 2 – 8 °С.

Не замораживать!

Производитель

"Аптек Diagnostix nv", Бельгия, Aptec Diagnostics nv, Industriepark-West 42C, Sint-Niklaas, 9100, Belgium

Установленные значения

№ Лота	Годен до	Номинальное значение, мг/л	Допустимый диапазон, мг/л
AL05080	2023-10	205	174 - 236

Значения контрольного материала основаны на ERM-DA470k/IFCC.

Предупреждения и меры предосторожности

1. Только для диагностики *in vitro*.
2. Вся донорская кровь, использованная для изготовления калибраторов и контрольных сывороток, была протестирована на антитела к ВИЧ1 и ВИЧ2, а также поверхностный антиген вируса гепатита В и антитела к вирусу гепатита С утверждёнными FDA методами и показала отрицательные результаты.
3. Тем не менее при работе с человеческими образцами следует обращаться с должной осторожностью в соответствии с рекомендованными процедурами для биологически опасных материалов, поскольку полное отсутствие инфекционных агентов не может быть исключено.
3. Реагент содержит азид натрия, необходимо обращаться с осторожностью. Не глотать и не допускать контакта с кожей или слизистыми оболочками! Азид натрия может образовывать взрывоопасные азиды при контакте с тяжёлыми металлами, такими как медь или свинец.