

КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА ДЛЯ БИОХИМИИ УРОВЕНЬ I и II

Уровень 1		Уровень 2	
КОД 18005 20 x 5 мл	КОД 18009 5 x 5 мл	КОД 18007 20 x 5 мл	КОД 18010 5 x 5 мл
<p>ХРАНИТЬ ПРИ 2-8° С</p> <p>Использовать только для работы «in vitro» в клинических лабораториях</p>			

ОПИСАНИЕ ПРОДУКТА

Контрольная Сыворотка является лиофилизированной бычьей сывороткой, содержащей определенные концентрации, предназначенные для контроля качества в клинических лабораториях, не содержит консервантов, способных создать интерференцию тестам. Продукция предназначена для внутрилабораторного контроля качества и содержит приемлемые интервалы значений. Контрольная сыворотка не должна использоваться для оценки правильности измерения.

СОСТАВ

Биохимическая контрольная сыворотка.
Ллиофилизированная бычья сыворотка (для 5 мл)

ИНСТРУКЦИЯ К ИСПОЛЬЗОВАНИЮ

1. Осторожно открыть флакон, предохраняя от каких-либо потерь лиофилизированного материала.
2. Налить ровно 5,00 мл дистиллированной воды во флакон. Точность объема влияет на правильность последующих шагов.
3. Закрыть флакон и оставить при комнатной температуре на 20 минут.
4. Осторожно перевернуть несколько раз флакон, предохраняя от образования пены, до полного растворения содержимого.
5. Восстановленная контрольная сыворотка используется аналогично сыворотке больных.

ХРАНЕНИЕ И СТАБИЛЬНОСТЬ

Хранить при 2-8° С.

Ллиофилизированная контрольная биохимическая сыворотка стабильна до срока годности, указанного на этикетке флакона.

Компоненты восстановленной Контрольной Сыворотки стабильны не менее 7 дней при 2-8° С, исключая:

- Билирубин стабилен в течение 8 часов при 2-8° С в защищенном от света месте.
- СК стабильна в течение 6 часов при 2-8° С
- Щелочная фосфатаза может увеличивать активность со временем
- ЛДГ стабильна в течение 5 дней при 2-8° С

Восстановленная контрольная сыворотка стабильна не менее 30 дней при -20° С, при однократном замораживании (за исключением кислой фосфатазы, билирубина, СК и ЛДГ, чьи активности могут снижаться на 1-2% в неделю).

СПЕЦИФИЧЕСКИЕ ЗНАЧЕНИЯ

Среднее значение было получено в межлабораторном сравнении с использованием специфичных методов.

Диапазоны предполагаемых приемлемых величин были рассчитаны исходя из предыдущего опыта межлабораторной вариабельности и даны только ориентировочно.

Каждая лаборатория должна устанавливать свои собственные параметры точности.